

Defixopzyl

Pooblašeno

- IRON(III)-HYDROXIDE DEXTRAN COMPLEX

Product identification

Ime zdravila:

Defixopzyl

Defixopzyl 200 mg/ml Injektionslösung für Schwein (Ferkel) und Rind (Kalb)

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

tele

Pot uporabe:

Subkutana uporaba

intramuskularna uporaba

Subkutana uporaba

intramuskularna uporaba

Product details

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

519.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

Raztopina za injiciranje

Withdrawal period by route of administration:**Subkutana uporaba:**

- **Pig (piglet)**

- All relevant tissues. 0 day

- **tele**

intramuskularna uporaba:

- **Pig (piglet)**

- All relevant tissues. 0 day

- **tele**

Subkutana uporaba:

- **Pig (piglet)**

- All relevant tissues. 0 day

- **tele**

intramuskularna uporaba:

- **Pig (piglet)**

- All relevant tissues. 0 day

- **tele**

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QB03AC

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja:

Valid

Authorised in:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine:

Na voljo samo v [Swedish](#)

Na voljo samo v [Swedish](#)

Na voljo samo v [Swedish](#)
Na voljo samo v [Swedish](#)
Na voljo samo v [Swedish](#)
Na voljo samo v [Swedish](#)
Na voljo samo v [Swedish](#)
Na voljo samo v [Swedish](#)
Na voljo samo v [Swedish](#)
Na voljo samo v [Swedish](#)
Na voljo samo v [Swedish](#)
Na voljo samo v [Swedish](#)
Na voljo samo v [Swedish](#)
Na voljo samo v [Swedish](#)

Additional information

Entitlement type:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Pharmacosmos A/S

Marketing authorisation date:

10/07/2023

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Pharmacosmos A/S

Pristojni organ:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Številka dovoljenja :

V7012510.00.00

Datum spremembe statusa dovoljenja:

10/07/2023

Referenčna država članica:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Številka postopka:

SE/V/0124/001

Zadevne države članice:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Označevanje

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

eu-puar-sev0124001-mr-defixopzyl-solution-for-injection-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000985367>