

Defixopzyl

Auktoriserad

- IRON(III)-HYDROXIDE DEXTRAN COMPLEX

Product identification

Läkemedlets namn:

Defixopzyl

Defixopzyl 200 mg/ml injektionsvätske, opløsning

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Svin (smågris)

Nöt (kalv)

Administreringsväg:

Subkutan användning

Intramuskulär användning

Subkutan användning

Intramuskulär användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)

519.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Withdrawal period by route of administration:**Subkutan användning:**

- **Svin (smågris)**

- All relevant tissues. 0 dygn

- **Nöt (kalv)**

Intramuskulär användning:

- **Svin (smågris)**

- All relevant tissues. 0 dygn

- **Nöt (kalv)**

Subkutan användning:

- **Svin (smågris)**

- All relevant tissues. 0 dygn

- **Nöt (kalv)**

Intramuskulär användning:

- **Svin (smågris)**

- All relevant tissues. 0 dygn

- **Nöt (kalv)**

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QB03AC

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptfritt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Danmark

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)
Finns tillgänglig endast på [English](#)
Finns tillgänglig endast på [English](#)
Finns tillgänglig endast på [English](#)
Finns tillgänglig endast på [English](#)
Finns tillgänglig endast på [English](#)
Finns tillgänglig endast på [English](#)
Finns tillgänglig endast på [English](#)
Finns tillgänglig endast på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Pharmacosmos A/S

Marketing authorisation date:

31/07/2023

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Pharmacosmos A/S

Ansvarig myndighet:

Danish Health And Medicines Authority

Godkännandenummer:

69067

Datum för ändring av godkännandestatus:

31/07/2023

Referensmedlemsstat:

Sverige

Förfarandenummer:

SE/V/0124/001

Berörda medlemsstater:

Belgien Danmark Frankrike Tyskland Irland Italien Nederländerna Polen
Spanien

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

Documents

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000985366>