

EMA Verification 1.6.25-8 2023-06-02T08:31:10 NAP chapter 2 via API

Autorizovaný

- IRON OXIDE RED (E172)

Product identification

Název léčivého přípravku:

EMA Verification 1.6.25-8 2023-06-02T08:31:10 NAP chapter 2 via API

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Kožešinová zvířata

Způsob podání:

Dentální podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)
11.10 kilogram(s) / 1.00 Lahev

Léková forma:

Prášek a rozpouštědlo pro perorální roztok

Withdrawal period by route of administration:

Dentální podání:**• Kožešinová zvířata**

- Maso. 3 day [Verify WP note](#)

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QA01AA01

Právní status výdeje:

K dispozici pouze v [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Nizozemsko

Popis balení:

K dispozici pouze v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

19/06/2021

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Frilab

Odpovědný orgán:

MEB

Registrační číslo:

EMA Verification/ma-1

Datum změny stavu registrace:

20/06/2021

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

Documents

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

čeština (PDF)

Publikováno dne: 2/06/2023

Stažení

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000984663>