

VMP authorised outside EEA

Autoriseret

- IRON OXIDE RED (E172)

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

VMP authorised outside EEA

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Hund

Administrationsvej:

Oral anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

1.00 milligram(s)/millilitre / 1.00 Blister

Lægemiddelform:

Tyggetablet

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QA01AA01

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

European Medicines Agency

Dato for markedsføringstilladelse:

28/07/2021

Ansvarlig myndighed:

European Medicines Agency

Markedsføringstilladelsesnummer:

Not Applicable

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

27/07/2021

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:
www.adrreports.eu/vet