

# VMP data not provided

Autorizado

- IRON OXIDE RED (E172)

## Product identification

**Nombre del medicamento:**

VMP data not provided

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Perros

---

**Vía de administración:**

Vía oral

---

## Product details

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)  
1.00 Miligramo(s)/Mililitro / 1.00 Blíster

---

**Forma farmacéutica:**

Comprimido masticable

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Vía oral:**

- Perros
-

**Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):**

QA01AA01

---

**Régimen jurídico de dispensación:**

Disponible únicamente en [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#)  
[Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Authorised in:**

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovak](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Descripción del empaquetado:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Fundamento jurídico de la autorización del producto:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

European Medicines Agency

---

**Marketing authorisation date:**

28/07/2021

---

**Autoridad responsable:**

European Medicines Agency

---

**Número de autorización:**

Not Applicable

---

**Fecha del cambio de estado de la autorización:**

27/07/2021

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000004401>