

# Withdrawn VMP

Ovlašten

- IRON OXIDE RED (E172)

## Product identification

**Naziv VMP-a:**

Withdrawn VMP

---

**Djelatna tvar:**

Dostupno samo u [English](#)

---

**Ciljne vrste životinja:**

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

---

**Način primjene:**

Kroz usta

---

## Product details

**Djelatna tvar i jačina:**

Dostupno samo u [English](#)  
1.00 miligram/mililitar / 1.00 Blister

---

**Farmaceutski oblik:**

Tableta za žvakanje

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Kroz usta:**

## • Dog

---

**Kod anatomsko-terapijsko-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):**

QA01AA01

---

**Pravni status opskrbe:**

Dostupno samo u [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

---

**Status odobrenja:**

Važeće

---

**Authorised in:**

Dostupno samo u [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis paketa:**

Dostupno samo u [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupno samo u [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

European Medicines Agency

---

**Marketing authorisation date:**

28/07/2021

---

**Odgovorno tijelo:**

European Medicines Agency

---

**Broj autorizacije:**

Not Applicable

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

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/600000004400>