

File downloaded on 2026-06-12

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000004400>

Withdrawn VMP

Odobreno

- IRON OXIDE RED (E172)

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Withdrawn VMP

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Kroz usta

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)
1.00 miligram/mililitar / 1.00 Blister

Farmaceutski oblik:

Tableta za žvakanje

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QA01AA01

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [talijanski](#) [portugalski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

European Medicines Agency

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

28/07/2021

Nadležno tijelo:

European Medicines Agency

Broj odobrenja:

Not Applicable

Datum promjene statusa odobrenja:

27/07/2021

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na www.adrreports.eu/vet