

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

Viðurkennt

- IRON OXIDE RED (E172)

Product identification

Heiti lyfs:

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

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Aðeins í boði í [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#)

Íkomuleið:

Til notkunar á tennur

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)
11.10 kilogram(s) / 1.00 Glas

Lyfjaform:

Mixtúrduft og leysir, lausn

Withdrawal period by route of administration:**Til notkunar á tennur:****• Fur animals**

- Kjöt og innmatur. 3 dagar [Verify WP note](#)

ATC flokkun (dýrallyf):

QA01AA01

Lögformleg staða:

Aðeins í boði í [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Staða markaðsleyfis:

Gilt

Authorised in:

Holland

Áletrun:

Aðeins í boði í [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

Aðeins í boði í [English](#)

Markaðsleyfishafi:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

19/06/2021

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

Frilab

Ábyrgt yfirvald:

MEB

Markaðsleyfisnúmer:

EMA Verification/ma-1

Dagsetning leyfisbreytingar:

20/06/2021

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

Documents

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Íslenzkan (PDF)

Birt á: 2/06/2023

[Download](#)

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

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