

File downloaded on 2026-03-28

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

VMP data not provided

Dopuszczony

- IRON OXIDE RED (E172)

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

VMP data not provided

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie doustne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
1.00 milligram(s)/millilitre / 1.00 Blister

Postać farmaceutyczna:

Tabletka do rozgryzania i żucia

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QA01AA01

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [włoski](#) [portugalski](#)
[Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#)
[słowacki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#)
[islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

European Medicines Agency

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

28/07/2021

Organ odpowiedzialny:

European Medicines Agency

Numer pozwolenia:

Not Applicable

Data zmiany statusu pozwolenia:

27/07/2021

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet