

File downloaded on 2026-06-17

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

Withdrawn VMP

Autorizado

- IRON OXIDE RED (E172)

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Withdrawn VMP

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
1.00 miligrama(s)/mililitro / 1.00 Blister

Forma farmacêutica:

Comprimido para mastigar

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QA01AA01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento não sujeito a receita médica

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

União Europeia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês
Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês italiano letão Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado:

European Medicines Agency

Data de autorização de introdução no mercado:

28/07/2021

Autoridade responsável:

European Medicines Agency

Número da autorização:

Not Applicable

Data da alteração do estado de autorização:

27/07/2021

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:
www.adrreports.eu/vet