

Withdrawn VMP

Autorizado

- IRON OXIDE RED (E172)

Product identification

Nome do medicamento:

Withdrawn VMP

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

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

Via de administração:

Via oral

Product details

Substância ativa / Dosagem:

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

Forma farmacêutica:

Comprimido para mastigar

Withdrawal period by route of administration:

Via oral:

• **Dog**

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QA01AA01

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento não sujeito a receita médica

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

União Europeia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

European Medicines Agency

Marketing authorisation date:

28/07/2021

Autoridade responsável:

European Medicines Agency

Número da autorização:

Not Applicable

Data de alteração do estado de autorização:

27/07/2021

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

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