

File downloaded on 2026-04-17

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000004380>

## VMP authorised outside EEA

Autorizat

- IRON OXIDE RED (E172)

### Identificarea produsului

**Denumirea medicamentului:**

VMP authorised outside EEA

**Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

**Specia țintă:**

Câine

**Calea de administrare:**

Administrare orală

### Detalii produs

**Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în [Engleză](#)  
1.00 milligram(e)/mililitru / 1.00 Blister

**Forma farmaceutică:**

Comprimat masticabil

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QA01AA01

**Statusul legal privind eliberarea:**

Disponibile numai în [Germană](#) [Estoniană](#) [Greacă](#) [Engleză](#) [Italiană](#) [Portugheză](#)  
[Norwegian](#)

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#)  
[Portugheză](#) [Slovacă](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#)  
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

European Medicines Agency

---

**Data autorizației de comercializare:**

28/07/2021

---

**Autoritatea responsabilă:**

European Medicines Agency

---

**Numărul autorizației:**

Not Applicable

---

**Data modificării statusului autorizației:**

27/07/2021

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)