

File downloaded on 2026-06-13

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

VMP data not provided

Oprávnený

- IRON OXIDE RED (E172)

Identifikácia lieku

Názov lieku:

VMP data not provided

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Perorálne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

1.00 milligram(s)/millilitre / 1.00 Blister

Lieková forma:

Žuvacia tableta

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QA01AA01

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Taliansky](#) [Portugalsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Európska únia

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

European Medicines Agency

Dátum registrácie lieku:

28/07/2021

Zodpovedný orgán:

European Medicines Agency

Číslo registrácie:

Not Applicable

Dátum zmeny stavu registrácie:

27/07/2021

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