

# Vetbromide

Autorizado

- Potassium bromide

## Product identification

### Nombre del medicamento:

Vetbromide

Vetbromide 600 mg tableta kutyák számára A.U.V.

---

### Principio activo:

Disponibile únicamente en [Inglés](#)

---

### Especies de destino:

Perros

---

### Vía de administración:

Vía oral

---

## Product details

### Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [Inglés](#)  
600.00 Miligramo(s) / 1.00 Piezas

---

### Forma farmacéutica:

Comprimido

---

### Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

- Perros
-

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**  
QN03AX91

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponibile únicamente en [Checo](#) [Estonio](#) [Inglés](#) [Francés](#) [Italiano](#) [Letón](#) [Portugués](#) [Esloveno](#) [Finés](#) [Sueco](#) [Islandés](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Hungría

---

**Descripción del formato:**

Disponibile únicamente en [Inglés](#)

Disponibile únicamente en [Inglés](#)

---

## Additional information

**Tipo legal de la autorización:**

Disponibile únicamente en [Inglés](#) [Francés](#) [Croata](#) [Italiano](#) [Letón](#) [Finés](#) [Sueco](#) [Islandés](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponibile únicamente en [Inglés](#) [Italiano](#) [Letón](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Domes Pharma

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

29/01/2021

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

EUROPHARTECH

---

**Autoridad responsable:**

National Food Chain Safety Office

---

**Número de autorización:**

4237/X/21 NÉBIH ÁTI

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

29/01/2021

---

**Estado miembro de referencia:**

Países Bajos

---

**Número de procedimiento:**

NL/V/0346/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Bulgaria Croacia Chipre República Checa Dinamarca Estonia  
Finlandia Alemania Grecia Hungría Irlanda Italia Letonia Lituania  
Luxemburgo Malta Noruega Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia  
Eslovenia España Suecia

Disponible únicamente en [Estonio](#) [Inglés](#) [Francés](#) [Sueco](#) [Islandés](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041211>