

Vetbromide

Autorisert

- Potassium bromide

Product identification

Legemidlets navn:

Vetbromide

Vetbromide 600 mg tabletti

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

hund

Administrering:

Oral bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

600.00 milligram / 1.00 Stykk

Legemiddelform:

Tablett

Withdrawal period by route of administration:**Oral bruk:**

- hund
-

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):
QN03AX91

Utleveringsbestemmelser :
Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:
Gyldig

Authorised in:
FI

Available in:
FI

Pakningsvedlegg:
Tilgjengelig bare i [English](#)
Tilgjengelig bare i [English](#)

Additional information

Entitlement type:
Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:
Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:
Domes Pharma

Marketing authorisation date:
14/01/2021

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:
EUROPHARTECH

Ansvarlig myndighet:
Finnish Medicines Agency

Godkjenningsnummer:

37696

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

14/01/2021

Referanse medlemsstat:

NL

Prosedyrenummer:

NL/V/0346/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE BG HR Kypros CZ DK EE FI DE EL HU Irland IT LV LT LU MT
NO PL PT RO SI SI ES SE

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

Documents

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041208>