

# Vetbromide

Autorizado

- Potassium bromide

## Product identification

### Nome do medicamento:

Vetbromide

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

---

### Substância ativa:

Disponível apenas em [Inglês](#)

---

### Espécies alvo:

Disponível apenas em [Búlgaro](#) [Spanish](#) [Checo](#) [Dinamarquês](#) [Alemão](#) [Estónio](#) [Grego](#) [Inglês](#) [Francês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Lithuanian](#) [Húngaro](#) [Holandês](#) [Romanian](#) [Finlandês](#) [Swedish](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

---

### Via de administração:

Via oral

---

## Product details

### Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [Inglês](#)  
600.00 milligram(s) / 1.00 Piece

---

### Forma farmacêutica:

Comprimido

---

### Intervalo de Segurança por via de administração:

**Via oral:**

- Dog

---

**Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):**QN03AX91

---

**Estatuto jurídico do fornecimento:**Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**Valid

---

**Autorizado em:**Hungria

---

**Descrição da embalagem:**Disponível apenas em [Inglês](#)Disponível apenas em [Inglês](#)

---

## Additional information

**Tipo de direito:**Disponível apenas em [Inglês](#) [Francês](#) [Croata](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Finlandês](#) [Swedish](#)  
[Islandês](#) [Norwegian](#)

---

**Base jurídica de autorização do produto:**Disponível apenas em [Inglês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da Autorização de Introdução no Mercado:**Domes Pharma

---

**Marketing authorisation date:**29/01/2021

---

**Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:**EUROPHARTECH

---

**Autoridade responsável:**National Food Chain Safety Office

---

**Número da autorização:**

4237/X/21 NÉBIH ÁTI

---

**Data de alteração do estado de autorização:**

29/01/2021

---

**Estado-Membro de referência:**

Países Baixos

---

**Número de procedimento:**

NL/V/0346/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica Bulgária Croácia Chipre República Checa Dinamarca Estónia  
Finlândia Alemanha Grécia Hungria Irlanda Itália Letónia Lituânia  
Luxemburgo Malta Noruega Polónia Portugal Roménia Eslováquia Eslovénia  
Espanha Suécia

Disponível apenas em [Estónio](#) [Inglês](#) [Francês](#) [Swedish](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

---

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