

Vetbromide

Autorizado

- Potassium bromide

Product identification

Nome do medicamento:

Vetbromide

Vetbromide 600 mg tabletes suņiem

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Product details

Substância ativa / Dosagem:

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

Forma farmacêutica:

Comprimido

Withdrawal period by route of administration:

Via oral:

• **Dog**

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QN03AX91

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Letónia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Domes Pharma

Marketing authorisation date:

24/02/2021

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

EUROPHARTECH

Autoridade responsável:

Food And Veterinary Service

Número da autorização:

V/DCP/21/0011

Data de alteração do estado de autorização:

25/02/2021

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 [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041213>