

Vetbromide

Autorizado

- Potassium bromide

Product identification

Nome do medicamento:

Vetbromide

Vetbromide 600 mg Tablett

Substância ativa:

Disponível apenas em [Inglês](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Búlgaro](#) [Espanhol](#) [Checo](#) [Dinamarquês](#) [Alemão](#) [Estónio](#) [Grego](#) [Inglês](#) [Francês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Lituano](#) [Húngaro](#) [Holandês](#) [Romeno](#) [Finlandês](#) [Sueco](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Product details

Substância ativa e 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 Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):QN03AX91

Classificação Quanto à dispensa:Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:Valid

Autorizado em:Suécia

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

Additional information

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

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:Disponível apenas em [Inglês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:Domes Pharma

Data de Autorização de Introdução no Mercado:15/02/2021

Locais de fabrico para a libertação de lotes:EUROPHARTECH

Autoridade responsável:Medical Products Agency

Número da autorização:

60119

Data de alteração do estado de autorização:

15/02/2021

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 Estónio Inglês Francês Sueco Islandês Norwegian

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041194>