

# ГРАНУЛИН разтвор

Разрешен

- Salicylic acid
- Methylthioninium chloride
- Acriflavinium chloride
- Ethacridine lactate monohydrate

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

ГРАНУЛИН разтвор

---

### Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

---

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

куче

котка

---

### Начин на приложение:

Налично само в [Испански](#) [Гръцки](#) [Английски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)

[Португалски](#) [Norwegian](#)

---

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски  
2.22 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Налично само в Английски  
0.74 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Налично само в Английски  
0.37 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Налично само в Английски  
0.37 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

---

**Фармацевтична форма:**

Разтвор за кожа

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QD08AA01

QG01AC90

QS01BC08

QV04CG05

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски  
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Norwegian

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Описание на опаковката:**

Вид и състав на първичната опаковка Препаратът се опакова в пластмасови флакони по 200 ml за фармацевтични цели, отговарящи на фирмен стандарт

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски  
Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Vetprom AD

---

**Дата на разрешение за търговия:**

3/01/2007

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Vetprom AD

---

**Отговорен орган:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Номер на разрешението за търговия:**

0022-1647-03-11-2011

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

8/01/2023

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Кратка характеристика на продукта

Листовка

Данни върху опаковката