

Granuvet unguentum 1% - Zavet

Zugelassen

- Salicylic acid
- Ethacridine lactate
- Sodium sulfamethoxypyridazine
- Methylthioninium chloride

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Granuvet unguentum 1% - Zavet

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund

Katze

Art der Anwendung:

Verfügbar nur in [spanisch](#) [griechisch](#) [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [portugiesisch](#)
[Norwegian](#)

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

1.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

1.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

1.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

1.00 gram(s) / 100.00 gram(s)

Darreichungsform:

Salbe

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QD08AA01

QG01AC90

QS01BC08

QV04CG05

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Bulgarien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in bulgarisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Zavet AD

Zulassungsdatum:

10/03/2014

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Zavet AD

Zuständige Behörde:

Bulgarian Food Safety Authority

Zulassungsnummer:

0022-2210

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

6/03/2019

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.