

Granuvet unguentum 1% - Zavet

Autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Granuvet unguentum 1% - Zavet

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Gatos

Vía de administración:

Uso extern

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Gramo(s) / 100.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Gramo(s) / 100.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Gramo(s) / 100.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Gramo(s) / 100.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Pomada

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QD08AA01

QG01AC90

QS01BC08

QV04CG05

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Bulgaria

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Zavet AD

Fecha de autorización de comercialización:

10/03/2014

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Zavet AD

Autoridad responsable:

Bulgarian Food Safety Authority

Número de autorización:

0022-2210

Fecha de modificación del estado de la autorización:

6/03/2019

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.