

Granufarm Unguentum

Odobreno

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

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Грануфарм унгвент

Granufarm Unguentum

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [španjolski](#) [danski](#) [estonski](#) [engleski](#) [litvanski](#) [rumunjski](#) [švedski](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#)

islandski Norwegian

Put aplikacije:

Za kožu

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski

1.00 gram / 100.00 gram

Dostupan samo u engleski

1.00 gram / 100.00 gram

Dostupan samo u engleski

1.00 gram / 100.00 gram

Dostupan samo u engleski

1.00 gram / 100.00 gram

Farmaceutski oblik:

Mast

Karencija prema putu aplikacije:

Za kožu:

-

Horse

- Meat and offal. 9999 day

Не се разрешава за употреба при коне, чието мляко е предназначено за консумация от хора. Не се разрешава за употреба при коне, чиито месо и вътрешни органи са предназначени за консумация от хора

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QD01AE12

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Opis paketa:

Dostupan samo u bugarski

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u engleski talijanski latvijski litvanski Norwegian

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Farma Vet OOD

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

7/04/2013

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Farma Vet OOD

Nadležno tijelo:

Bulgarian Food Safety Authority

Broj odobrenja:

0022-1989

Datum promjene statusa odobrenja:

1/04/2018

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Package Leaflet and Labelling

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.