

Granuvet unguentum 1% - Zavet

Odobreno

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

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Granuvet unguentum 1% - Zavet

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

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:

Dostupan samo u [španjolski](#) [grčki](#) [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [portugalski](#) [Norwegian](#)

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski
1.00 gram / 100.00 mililitar

Dostupan samo u engleski
1.00 gram / 100.00 mililitar

Dostupan samo u engleski
1.00 gram / 100.00 mililitar

Dostupan samo u engleski
1.00 gram / 100.00 gram

Farmaceutski oblik:

Mast

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QD08AA01

QG01AC90

QS01BC08

QV04CG05

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](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Zavet AD

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

10/03/2014

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Zavet AD

Nadležno tijelo:

Bulgarian Food Safety Authority

Broj odobrenja:

0022-2210

Datum promjene statusa odobrenja:

6/03/2019

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). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.