

Granufarm Unguentum

Engedélyezett

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

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Грануфарм унгвент

Granufarm Unguentum

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [Lithuanian](#) [Romanian](#) [Swedish](#)

ló

macska

kutya

Alkalmazás módja:

Külsőleges alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

1.00 gram(s) / 100.00 gram(s)

Csak itt érhető el [English](#)

1.00 gram(s) / 100.00 gram(s)

Csak itt érhető el [English](#)

1.00 gram(s) / 100.00 gram(s)

Csak itt érhető el [English](#)

1.00 gram(s) / 100.00 gram(s)

Gyógyszerforma:

Kenőcs

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Külsőleges alkalmazás:

-

Ió

- 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

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QD01AE12

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Bulgarian](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Farma Vet OOD

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

7/04/2013

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Farma Vet OOD

Felelős hatóság:

Bulgarian Food Safety Authority

Engedély száma:

0022-1989

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

1/04/2018

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

Package Leaflet and Labelling

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.