

GRANULIN solitio

Engedélyezett

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

Termék azonosítása

Készítmény neve:

GRANULIN solitio

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

kutya

macska

Alkalmazás módja:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatásereősség:

Csak itt érhető el [English](#)

2.22 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

0.74 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

0.37 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

0.37 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Külsőleges oldat

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QD08AA01

QG01AC90

QS01BC08

QV04CG05

Rendelhetőség:

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

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Vetprom AD

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

3/01/2007

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Vetprom AD

Felelős hatóság:

Bulgarian Food Safety Authority

Engedély száma:

0022-1647-03-11-2011

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

8/01/2023

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

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Címkeszöveg

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.