

Granuvet unguentum 1% - Zavet

Heimilað

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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Granuvet unguentum 1% - Zavet

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

Köttur

Leið stjórnsýslu:

Aðeins fáanlegt í [spænska](#) [gríska](#) [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

1.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

1.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

1.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

1.00 gram(s) / 100.00 gram(s)

Lyfjaform:

Smyrsli

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QD08AA01

QG01AC90

QS01BC08

QV04CG05

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Búlgaría

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalaska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Zavet AD

Dagsetning markaðsleyfis:

10/03/2014

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Zavet AD

Ábyrgt yfirvald:

Bulgarian Food Safety Authority

Markaðsleyfisnúmer:

0022-2210

Dagsetning á breytingu stöðu:

6/03/2019

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.