

GRANULIN solitio

Dopuszczony

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

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

GRANULIN solitio

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [grecki](#) [angielski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [portugalski](#) [Norwegian](#)

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
2.22 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
0.74 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
0.37 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
0.37 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór na skórę

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QD08AA01

QG01AC90

QS01BC08

QV04CG05

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w bułgarski

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Vetprom AD

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

3/01/2007

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Vetprom AD

Organ odpowiedzialny:

Bulgarian Food Safety Authority

Numer pozwolenia:

0022-1647-03-11-2011

Data zmiany statusu pozwolenia:

8/01/2023

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Ulotka dla pacjenta

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

oznakowanie opakowań

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.