

GRANULIN solitio

Autorizado

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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

GRANULIN solitio

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Uso externo

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês
2.22 grama(s) / 100.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês
0.74 grama(s) / 100.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês
0.37 grama(s) / 100.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês
0.37 grama(s) / 100.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução cutânea

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QD08AA01

QG01AC90

QS01BC08

QV04CG05

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Bulgária

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em búlgaro

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Vetprom AD

Data de autorização de introdução no mercado:

3/01/2007

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Vetprom AD

Autoridade responsável:

Bulgarian Food Safety Authority

Número da autorização:

0022-1647-03-11-2011

Data da alteração do estado de autorização:

8/01/2023

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.