

# Granuvet unguentum 1% - Zavet

Autorizado

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

## Product identification

### Nome do medicamento:

Гранувет унгвент 1% - Завет  
Granuvet unguentum 1% - Zavet

### Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)  
Disponível apenas em [English](#)  
Disponível apenas em [English](#)  
Disponível apenas em [English](#)

### Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#)  
[English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)  
Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#)  
[English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Uso externo

## Product details

### **Substância ativa / Dosagem:**

Disponível apenas em [English](#)  
1.00 grama(s) / 100.00 grama(s)

Disponível apenas em [English](#)  
1.00 grama(s) / 100.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)  
1.00 grama(s) / 100.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)  
1.00 grama(s) / 100.00 mililitro(s)

---

### **Forma farmacêutica:**

Pomada

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

#### **Uso externo:**

- **Dog**
  - **Cat**
- 

### **Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):**

QD08AA01

QG01AC90

QS01BC08

QV04CG05

---

### **Estatuto jurídico do fornecimento:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### **Estado da autorização:**

Valid

---

### **Authorised in:**

Bulgária

---

### **Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [Bulgarian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base jurídica de autorização do produto:**

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da Autorização de Introdução no Mercado:**

Zavet AD

---

**Marketing authorisation date:**

11/03/2014

---

**Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:**

Zavet AD

---

**Autoridade responsável:**

Bulgarian Agency For Food Safety

---

**Número da autorização:**

0022-2210

---

**Data de alteração do estado de autorização:**

7/03/2019

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000092800>