

GRANULIN solitio

Autorizat

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

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

GRANULIN solitio

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Câine

Pisică

Calea de administrare:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Greacă](#) [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Portugheză](#) [Norwegian](#)

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

2.22 gram(e) / 100.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

0.74 gram(e) / 100.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

0.37 gram(e) / 100.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

0.37 gram(e) / 100.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție cutanată

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QD08AA01

QG01AC90

QS01BC08

QV04CG05

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează fără prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Bulgară](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Vetprom AD

Data autorizației de comercializare:

3/01/2007

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Vetprom AD

Autoritatea responsabilă:

Bulgarian Food Safety Authority

Numărul autorizației:

0022-1647-03-11-2011

Data modificării statusului autorizației:

8/01/2023

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.