

GRANULIN solitio

Oprávněný

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

Identifikácia lieku

Názov lieku:

GRANULIN solitio

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliensky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliensky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Dostupné len v [Španielsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Taliensky](#) [Lotyšský](#) [Portugalsky](#) [Norwegian](#)

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)
2.22 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)
0.74 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)
0.37 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)
0.37 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Dermálny roztok

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QD08AA01

QG01AC90

QS01BC08

QV04CG05

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Bulharsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Bulharsky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Vetprom AD

Dátum registrácie lieku:

3/01/2007

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Vetprom AD

Zodpovedný orgán:

Bulgarian Food Safety Authority

Číslo registrácie:

0022-1647-03-11-2011

Dátum zmeny stavu registrácie:

8/01/2023

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.