

AQUACEN BENZOCAINE 200 mg/ml Concentrate for dip solution

Разрешен

- Benzocaine

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

AQUACEN BENZOCAINE 200 mg/ml Concentrate for dip solution

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

атлантическа съомга

пъстърва

Начин на приложение:

Потапяне

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Концентрат за разтвор за къпане чрез потапяне

Карентен срок по начин на приложение:

Потапяне:

•

атлантическа съомга

- Meat. 7 degree day
- Eggs. no withdrawal period

Eggs: Do not use during stripping of fish eggs intended for human consumption.

•

пъстърва

- Meat. 7 degree day
- Eggs. no withdrawal period

Eggs: Do not use during stripping of fish eggs intended for human consumption.

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QN01AX92

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Английски
Налично само в Английски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Cenavisa S.L.

Дата на разрешение за търговия:

3/08/2021

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Cenavisa S.L.

Отговорен орган:

National Organization For Medicines

Номер на разрешението за търговия:

74776/04-08-2021/K-0207701

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

3/08/2021

Референтна държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Процедурен номер:

ES/V/0224/001

Засегната държава членка:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)
Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)
Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)
Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Package Leaflet and Labelling

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.