

AQUACEN FORMALDEHYDE 380 MG/ML

Autoriseret

- Formaldehyde

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

AQUACEN FORMALDEHYDE 380 MG/ML

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Pighvar
Guldbrasen

Administrationsvej:

Badning

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)
380.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Badevand, opløsning, koncentrat til

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**Badning:**

-

Pighvar

- Meat. 0 dag

-

Guldbrasen

- Meat. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QP53AX19

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Cenavisa S.L.

Dato for markedsføringstilladelse:

25/02/2019

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Cenavisa S.L.

Ansvarlig myndighed:

National Organization For Medicines

Markedsføringstilladelsesnummer:

21522/26-02-2019/K-0200101

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

25/02/2019

Referencemedlemsstat:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Procedurenummer:

ES/V/0184/001

Berørte medlemsstater:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.