

AQUACEN FORMALDEHYDE 380 MG/ML

Zugelassen

- Formaldehyde

Produktidentifikation

Arzneimittel:

AQUACEN FORMALDEHYDE 380 MG/ML

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [niederländisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [Norwegian](#)
Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [niederländisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [Norwegian](#)

Art der Anwendung:

Badebehandlung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)
380.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Konzentrat zur Herstellung eines Tauchbades, Lösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**Badebehandlung:**

-

Turbot

- Meat. 0 Tag

-

Gilthead

- Meat. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QP53AX19

Abgaberegulung:

Arzneimittel zur Abgabe gegen ärztliche Verschreibung

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Griechenland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Cenavisa S.L.

Zulassungsdatum:

25/02/2019

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Cenavisa S.L.

Zuständige Behörde:

National Organization For Medicines

Zulassungsnummer:

21522/26-02-2019/K-0200101

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

25/02/2019

Referenzmitgliedstaat:

Spanien

Verfahrensnummer:

ES/V/0184/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Griechenland Portugal

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.