

AQUACEN BENZOCAINA 200 mg/ml CONCENTRADO PARA SOLUCION PARA BAÑO

Autorizado

- Benzocaine

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

AQUACEN BENZOCAINE 200 mg/ml Concentrate for dip solution
AQUACEN BENZOCAINA 200 mg/ml CONCENTRADO PARA SOLUCION PARA BAÑO

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Salmón atlántico
Truchas

Vía de administración:

Baño

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
200.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Concentrado para solución para baño

Tiempo de espera por vía de administración:

Baño:

•

Salmón atlántico

- Meat. 7 Grado día
- Eggs. no withdrawal period

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

•

Truchas

- Meat. 7 Grado día
- Eggs. no withdrawal period

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

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QN01AX92

Condiciones de dispensación:

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

España

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Cenavisa S.L.

Fecha de autorización de comercialización:

5/05/2016

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Cenavisa S.L.

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

3394 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

6/05/2016

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0224/001

Estados miembros afectados:

Grecia Portugal

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Español (PDF)

Published on: 17/03/2023

[Descargar](#)

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Prospecto

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000036474>