

AQUACEN BENZOCAINE 200 mg/ml Concentrate for dip solution

Autorizado

- Benzocaine

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

AQUACEN BENZOCAINE 200 mg/ml Concentrate for dip solution

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:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Grecia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible 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:

3/08/2021

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Cenavisa S.L.

Autoridad responsable:

National Organization For Medicines

Número de autorización:

74776/04-08-2021/K-0207701

Fecha de modificación del estado de la autorización:

3/08/2021

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0224/001

Estados miembros afectados:

Dinamarca Francia Grecia Noruega Portugal

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Etiquetado

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

Combined File of all Documents

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

Package Leaflet and Labelling

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