

AQUACEN FORMALDEHYDE 380 mg/ml Concentrate for dip solution

Autorizado

- Formaldehyde

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

AQUACEN FORMALDEHYDE 380 mg/ml Concentrate for dip solution

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Rodaballo

Dorada

Vía de administración:

Baño

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

380.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Concentrado para solución para baño

Tiempo de espera por vía de administración:

Baño:

-

Rodaballo

- Meat. 0 Día

-

Dorada

- Meat. 0 Día

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

QP53AX19

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:

Portugal

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Cenavisa S.L.

Fecha de autorización de comercialización:

30/10/2012

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Cenavisa S.L.

Autoridad responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Número de autorización:

618/01/12RFVPT

Fecha de modificación del estado de la autorización:

23/04/2026

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0184/001

Estados miembros afectados:

Grecia Portugal

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

Documentos

Combined File of all Documents

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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