

AQUACEN BENZOCAINE 200 mg/ml Concentrate for dip solution

Ovlašten

- Benzocaine

Product identification

Naziv VMP-a:

AQUACEN BENZOCAINE 200 mg/ml Concentrate for dip solution

AQUACEN BENZOCAINA 200 mg/ml CONCENTRADO PARA SOLUCION PARA BAÑO

Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

Ciljne vrste životinja:

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Način primjene:

Uranjanjem

Product details

Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)

200.00 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

Koncentrat za otopinu za kupku

Withdrawal period by route of administration:**Uranjanjem:**

-

Atlantic salmon

- Meat. 7 degree day
- Eggs. no withdrawal period

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

-

Trout

- Meat. 7 degree day
- Eggs. no withdrawal period

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

Kod anatomske-terapijske-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):

QN01AX92

Pravni status opskrbe:

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Authorised in:

Opis paketa:

Dostupno samo u [English](#)
Dostupno samo u [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupno samo u [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Cenavisa S.L.

Marketing authorisation date:

5/05/2016

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

Cenavisa S.L.

Odgovorno tijelo:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Broj autorizacije:

3394 ESP

Datum promjene statusa odobrenja:

6/05/2016

Referentna država članica:**Broj postupka:**

ES/V/0224/001

Dotična država članica:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na www.adrreports.eu/vet

Documents

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Označivanje

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

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