

AQUACEN FORMALDEHYDE 380 MG/ML

Engedélyezett

- Formaldehyde

Termék azonosítása

Készítmény neve:

AQUACEN FORMALDEHYDE 380 MG/ML

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

nagy rombuszhal
aranydurbincs

Alkalmazás módja:

Fürösztés

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatásereőség:

Csak itt érhető el [English](#)
380.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Koncentrátum fürösztő oldathoz

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Fürösztés:

-

nagy rombuszhal

- Meat. 0 day

-

aranydurbincs

- Meat. 0 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QP53AX19

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Cenavisa S.L.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

25/02/2019

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Cenavisa S.L.

Felelős hatóság:

National Organization For Medicines

Engedély száma:

21522/26-02-2019/K-0200101

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

25/02/2019

Referencia tagállam:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Eljárás száma:

ES/V/0184/001

Érintett tagállamok:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.