

# AQUACEN FORMALDEHYDE 380 mg/ml Concentrate for dip solution

Engedélyezett

- Formaldehyde

## Termék azonosítása

**Készítmény neve:**

AQUACEN FORMALDEHYDE 380 mg/ml Concentrate for dip solution

---

**Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

---

**Célállat faj:**

nagy rombuszhal  
aranydurbincs

---

**Alkalmazás módja:**

Fürösztés

---

## Termékjellemzők

**Hatóanyag / Hatáserősség:**

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

---

**Gyógyszerforma:**

Koncentrátum fűrésztő oldathoz

---

**Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:**

**Fűrésztés:**

- **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](http://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.