

# AQUACEN BENZOCAINE 200 mg/ml Concentrate for dip solution

Geautoriseerd

- Benzocaine

## Product identification

### **Naam van het geneesmiddel:**

AQUACEN BENZOCAINE 200 mg/ml Concentrate for dip solution

AQUACEN BENZOCAINA 200 mg/ml CONCENTRADO PARA SOLUCION PARA BAÑO

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

### **Doeldiersoort(en):**

Atlantische zalm

Forellen

### **Toedieningsweg:**

Onderdompeling

## Product details

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

### **Farmaceutische vorm:**

Concentraat voor dipoplossing

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Onderdompeling:**

•

**Atlantische zalm**

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

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

•

**Forellen**

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

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

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QN01AX92

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status toelating:**

Valid

---

**Authorised in:**

Spanje

---

**Package description:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrondslag productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Cenavisa S.L.

---

**Marketing authorisation date:**

5/05/2016

---

**Productielocaties partijvrijgifte:**

Cenavisa S.L.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Toelatingsnummer:**

3394 ESP

---

**Wijzigingsdatum status toelating:**

6/05/2016

---

**Rapporterende lidstaat:**

Spanje

---

**Procedurenummer:**

ES/V/0224/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Griekenland Portugal

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.