

AQUACEN BENZOCAINE 200 mg/ml Concentrate for dip solution

Autorizado

- Benzocaine

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

AQUACEN BENZOCAINE 200 mg/ml Concentrate for dip solution

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [estónio](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [estónio](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Banho medicamentoso

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês
200.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Concentrado para solução para banho medicamentoso

Intervalo de segurança por via de administração:

Banho medicamentoso:

-

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.

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QN01AX92

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Espanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Cenavisa S.L.

Data de autorização de introdução no mercado:

5/05/2016

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Cenavisa S.L.

Autoridade responsável:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número da autorização:

3394 ESP

Data da alteração do estado de autorização:

6/05/2016

Estado-Membro de referência:

Espanha

Número de procedimento:

ES/V/0224/001

Estados-Membros envolvidos:

Dinamarca França Grécia Noruega Portugal

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.