

AQUACEN FORMALDEHYDE 380 MG/ML

Autorizado

- Formaldehyde

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

AQUACEN FORMALDEHYDE 380 MG/ML

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

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

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

Via de administração:

Banho medicamentoso

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
380.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Concentrado para solução para banho medicamentoso

Intervalo de segurança por via de administração:**Banho medicamentoso:**

-

Turbot

- Meat. 0 dia

-

Gilthead

- Meat. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP53AX19

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento sujeito a receita médica

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Grécia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

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](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Cenavisa S.L.

Data de autorização de introdução no mercado:

25/02/2019

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Cenavisa S.L.

Autoridade responsável:

National Organization For Medicines

Número da autorização:

21522/26-02-2019/K-0200101

Data da alteração do estado de autorização:

25/02/2019

Estado-Membro de referência:

Espanha

Número de procedimento:

ES/V/0184/001

Estados-Membros envolvidos:

Grécia 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). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.