

# AQUACEN FORMALDEHYDE 380 mg/ml Concentrate for dip solution

Autorizado

- Formaldehyde

## Identificação do produto

**Nome do medicamento veterinário:**

AQUACEN FORMALDEHYDE 380 mg/ml Concentrate for dip solution

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

### Summary of Product Characteristics

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.