

# AQUACEN FORMALDEHYDE 380 mg/ml Concentrate for dip solution

Oprávněný

- Formaldehyde

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

AQUACEN FORMALDEHYDE 380 mg/ml Concentrate for dip solution

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Dánsky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Dánsky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Namáčanie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

380.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Lieková forma:**

Koncentrát na roztokový kúpeľ

---

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**

**Namáčanie:**

•

**Turbot**

- Meat. 0 day

•

**Gilthead**

- Meat. 0 day

---

**Anatomico-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QP53AX19

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Talianky](#) [Portugalsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Grécko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Cenavisa S.L.

---

**Dátum registrácie lieku:**

25/02/2019

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Cenavisa S.L.

---

**Zodpovedný orgán:**

National Organization For Medicines

---

**Číslo registrácie:**

21522/26-02-2019/K-0200101

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

25/02/2019

---

**Referenčný členský štát:**

Španielsko

---

**Číslo postupu:**

ES/V/0184/001

---

**Dotknuté členské štáty:**

Grécko Portugalsko

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.