

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

Anatomiccko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QP53AX19

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Portugalsko

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:

30/10/2012

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Cenavisa S.L.

Zodpovedný orgán:

Directorate General For Food And Veterinary

Číslo registrácie:

618/01/12RFVPT

Dátum zmeny stavu registrácie:

23/04/2026

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

Dokumenty

Combined File of all Documents

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

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.