

Kenocidin Spray and Dip Chloorhexidine Digluconaat 5 mg/ml Teat dip/spray solution

Разрешен

- Chlorhexidine gluconate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

KENOCIDIN SPRAY AND DIP, tirpalas karvių (melžiamų) speniams purkšti ir mirkyti
Kenocidin Spray and Dip Chloorhexidine Digluconaat 5 mg/ml Teat dip/spray solution

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

Начин на приложение:

Прилагане върху папила на млечна жлеза

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Разтвор за потапяне/напръскване на папила на млечна жлеза

Карентен срок по начин на приложение:

Прилагане върху папила на млечна жлеза:

•

говеда

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

- Milk. no withdrawal period 0 hours

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QD08AC02

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

Lithuania

Описание на опаковката:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Португалски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Cid Lines

Дата на разрешение за търговия:

14/02/2012

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Cid Lines

Отговорен орган:

State Food And Veterinary Service

Номер на разрешението за търговия:

LT/2/12/2115/001-007

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

26/03/2015

Референтна държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Процедурен номер:

BE/V/0040/001

Засегната държава членка:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)
Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)
Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)
[Хърватски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#)
[Norwegian](#)
Налично само в [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Шведски](#)
[Исландски](#) [Norwegian](#)

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

RV2115.pdf