

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 Chloorhexidine Digluconaat 5 mg/ml Teat dip/spray solution
Kenocidin Spray and Dip Chloorhexidine Digluconaat 5 mg/g solution pour
trempage/pulvérisation mammaire

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 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:

Luxembourg

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:

31/05/2011

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Cid Lines

Отговорен орган:

Ministry Of Health And Social Security

Номер на разрешението за търговия:

V 189/11/07/1107

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

31/05/2011

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