

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

Registrováno

- Chlorhexidine gluconate

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Kenocidin Spray and Dip Chloorhexidine Digluconaat 5 mg/ml Teat dip/spray solution
Kenocidin Spray and Dip Hlorheksidīna diglukonāts, 5 mg/ml, šķīdums tēsmens pupu
iemērkšanai/ aerosols tēsmens pupu apstrādei slaucamām govīm

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Cesta podání:

Podání na struky

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Namáčecí koupel struků/sprej, roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Podání na struky:

-

Skot

- Maso. no withdrawal period 0 days

- Mléko. no withdrawal period 0 hours

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QD08AC02

Právní status výdeje:

Volně prodejný

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Lotyšsko

Dostupné v:

Lotyšsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [Latvian](#)

Dostupné pouze v [Latvian](#)

Dostupné pouze v [Latvian](#)

Dostupné pouze v [Latvian](#)

Dostupné pouze v [Latvian](#)

Dostupné pouze v [Latvian](#)

Dostupné pouze v [Latvian](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Cid Lines

Datum registrace:

2/03/2012

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Cid Lines

Příslušný orgán:

Food And Veterinary Service

Registrační číslo:

V/MRP/12/0019

Datum změny stavu registrace:

4/03/2012

Referenční členský stát:

Belgie

Číslo procedury:

BE/V/0040/001

Dotčený členský stát:

Bulharsko Kypr Česko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Francie Německo Řecko Maďarsko Irsko Lotyšsko Litva Lucembursko Malta
Nizozemsko Polsko Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko Španelsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000006046>