

# Kenocidin 5 mg/ml Teat dip solution

Zugelassen

- Chlorhexidine gluconate

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

Kenocidin 5 mg/ml Teat dip solution

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

**Zieltierarten:**

Rind

---

**Art der Anwendung:**

Zitzenbehandlung

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Zitzentauchmittel, Lösung

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**Zitzenbehandlung:**

- 

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Stunde

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**QD08AC02

---

**Abgaberegung:**

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**Portugal

---

**Verfügbar in:**Portugal

---

**Packungsbeschreibung:**Verfügbar nur in [englisch](#)Verfügbar nur in [englisch](#)Verfügbar nur in [englisch](#)Verfügbar nur in [englisch](#)Verfügbar nur in [englisch](#)Verfügbar nur in [englisch](#)Verfügbar nur in [englisch](#)

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [portugiesisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Cid Lines

---

**Zulassungsdatum:**

18/03/2011

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Cid Lines

---

**Zuständige Behörde:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Zulassungsnummer:**

305/01/10RFVPT

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

1/08/2021

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Belgien

---

**Verfahrensnummer:**

BE/V/0039/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Bulgarien Zypern Tschechische Republik Estland Frankreich  
Deutschland Griechenland Ungarn Irland Italien Lettland Litauen Luxemburg  
Niederlande Polen Portugal Rumaenien Slowakei Slowenien Spanien

Verfügbar nur in [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [schwedisch](#)  
[isländisch](#) [Norwegian](#)

---

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

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.