

# 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:**Lettland

---

**Verfügbar in:**Lettland

---

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

---

## 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:**

27/07/2011

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Cid Lines

---

**Zuständige Behörde:**

Food And Veterinary Service

---

**Zulassungsnummer:**

V/MRP/11/0047

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

27/07/2011

---

**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

### Packungsbeilage

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.

### Etikettierung

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

### Kombinierte Datei aller Dokumente

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