

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

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.