

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

Zugelassen

- Chlorhexidine gluconate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**Zitzenbehandlung:**

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Stunde

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

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch Norwegian

Zulassungsstatus:Zulassung gültig

Zugelassen in:Slowakei

Verfügbar in:Slowakei

Packungsbeschreibung:Verfügbar nur in englischVerfügbar nur in englischVerfügbar nur in englischVerfügbar nur in englischVerfügbar nur in englischVerfügbar nur in englischVerfügbar 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:

7/01/2016

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Cid Lines

Zuständige Behörde:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Zulassungsnummer:

96/085/MR/15-S

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

27/02/2023

Referenzmitgliedstaat:

Belgien

Verfahrensnummer:

BE/V/0040/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Bulgarien Zypern Tschechische Republik Estland Frankreich Deutschland
Griechenland Ungarn Irland Lettland Litauen Luxemburg Malta 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

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.