

Kenocidin 5 mg/ml Teat dip solution

Zugelassen

- Chlorhexidine gluconate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Kenocidin Chlorhexidine digluconate 5 mg/ml, Teat dip solution for cattle (dairy)
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. no withdrawal period 0 days
- Milch. no withdrawal period 0 hours

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

Abgaberegelerung:

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

Zulassungsstatus:Zulassung gültig

Zugelassen in:Irland

Verfügbar in:Irland

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:

21/04/2011

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Cid Lines

Zuständige Behörde:

Health Products Regulatory Authority

Zulassungsnummer:

VPA10792/003/001

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

21/04/2011

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 Rumänien 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