

Kenocidin 5 mg/ml Teat dip solution

Autorizado

- Chlorhexidine gluconate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Kenocidin 5 mg/ml Teat dip solution

KENOCIDIN

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Vía de administración:

Uso mamario externo

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

5.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución para baño de pezones

Tiempo de espera por vía de administración:

Uso mamario externo:

-

Bovino

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

- Milk. no withdrawal period 0 hours

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QD08AC02

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Francia

Disponible en:

Francia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Cid Lines

Fecha de autorización de comercialización:

20/12/2010

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Cid Lines

Autoridad responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número de autorización:

FR/V/8840418 9/2010

Fecha de modificación del estado de la autorización:

16/04/2015

Estado miembro de referencia:

Bélgica

Número de procedimiento:

BE/V/0039/001

Estados miembros afectados:

Austria Bulgaria Chipre República Checa Estonia Francia Alemania Grecia
Hungría Irlanda Italia Letonia Lituania Luxemburgo Países Bajos Polonia
Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.