

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

Autorizado

- Chlorhexidine gluconate

Product identification

Nombre del medicamento:

Kenocidin Spray and Dip Chloorhexidine Digluconaat 5 mg/ml Teat dip/spray solution
Kenocidin SD 5mg/ml διάλυμα ψεκασμού/εμβάπτισης θηλών

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Vía de administración:

Uso mamario externo

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
5.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución para baño y para pulverización de pezones

Withdrawal period by route of administration:**Uso mamario externo:****• Bovino**

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days
- Milk. no withdrawal period 0 hours

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QD08AC02

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Grecia

Available in:

Grecia

Descripción del empaquetado:

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](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Cid Lines

Marketing authorisation date:

28/02/2013

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Cid Lines

Autoridad responsable:

National Organization For Medicines

Número de autorización:

58307-21/07/2016-K-0191002

Fecha del cambio de estado de la autorización:

30/09/2021

Estado miembro de referencia:

Bélgica

Número de procedimiento:

BE/V/0040/001

Estados miembros afectados:

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

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

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000006047>