

Kenocidin 5 mg/ml Teat dip solution

Autorisé

- Chlorhexidine gluconate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Kenocidin, Chlorhexidindigluconat 5 mg/g, Zitzentauchmittel für Rinder (Milchkühe)
Kenocidin 5 mg/ml Teat dip solution

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins

Voie d'administration:

Administration mammaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution pour trempage mammaire

Temps d'attente par voie d'administration:

Administration mammaire:

-

Bovins

- Viande et abats. no withdrawal period 0 days
- Lait. no withdrawal period 0 hours

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QD08AC02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire non soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Autriche

Disponible en:

Autriche

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Cid Lines

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

24/02/2011

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Cid Lines

Autorité responsable:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numéro de l'autorisation:

8-00936

Date de modification du statut de l'autorisation:

24/02/2011

État membre de référence:

Belgique

Numéro de procédure:

BE/V/0039/001

États membres concernés:

Autriche Bulgarie Chypre Tchéquie Estonie France Allemagne Grèce
Hongrie Irlande Italie Lettonie Lituanie Luxembourg Pays-Bas Pologne
Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie Espagne
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.