

Kenocidin 5 mg/g Solution pour trempage mammaire

Autorisé

- Chlorhexidine gluconate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Kenocidin 5 mg/g Tepeldip oplossing

Kenocidin 5 mg/g Solution pour trempage mammaire

Kenocidin 5 mg/g Zitzentauchmittel, Lösung

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:

Belgique

Disponible en:

Belgique

Description des conditionnements:

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:

3/02/2011

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

Cid Lines

Autorité responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

BE-V384693

Date de modification du statut de l'autorisation:

17/09/2021

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

Documents

Notice

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)