

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

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:

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](#)