

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

Autorisé

- Chlorhexidine gluconate

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Kenocidin Spray and Dip (Кеноцидин), Chlorhexidine digluconate 5 mg/ml, разтвор за потапяне на папила на млечна жлеза на говеда (млекодайни крави)  
Kenocidin Spray and Dip Chloorhexidine Digluconaat 5 mg/ml Teat dip/spray 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/pulvérisation 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 soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Bulgarie

---

**Disponible en:**

Bulgarie

---

**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:**

30/06/2015

---

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

Cid Lines

---

**Autorité responsable:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Numéro de l'autorisation:**

0022-2579/01.7.2015

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

30/06/2015

---

**État membre de référence:**

Belgique

---

**Numéro de procédure:**

BE/V/0040/001

---

**États membres concernés:**

Bulgarie Chypre Tchéquie Estonie France Allemagne Grèce Hongrie Irlande  
Lettonie Lituanie Luxembourg Malte 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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

### 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.