

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 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. 0 day

- Lait. 0 hour

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

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.