

KENOCIDIN SPRAY ET TREMPAGE

Autorisé

- Chlorhexidine gluconate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Kenocidin Spray and Dip Chloorhexidine Digluconaat 5 mg/ml Teat dip/spray solution
KENOCIDIN SPRAY ET TREMPAGE

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 non soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

France

Disponible en:

France

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:

26/05/2011

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

Cid Lines

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/1381787 1/2011

Date de modification du statut de l'autorisation:

16/04/2015

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit