

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
Kenocidin SD 5mg/ml διάλυμα ψεκασμού/εμβάπτισης θηλών

Substance active:

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins

Voie d'administration:

Administration mammaire

Informations sur le produit

Substance active / 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:

Disponible uniquement en [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Anglais](#) [Italian](#) [Portuguese](#)
[Norwegian](#)

Statut de l'autorisation:Valide

Autorisé en:Grèce

Disponible en:Grèce

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:

27/02/2013

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

Cid Lines

Autorité responsable:

National Organization For Medicines

Numéro de l'autorisation:

58307-21/07/2016-K-0191002

Date de modification du statut de l'autorisation:

29/09/2021

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000006047>