

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

Heimilað

- Chlorhexidine gluconate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Kenocidin Spray and Dip Chloorhexidine Digluconaat 5 mg/ml Teat dip/spray solution
Kenocidin Spray and Dip 5,0 mg/g Roztwór do kąpieli strzyków / aerosol na strzyki
roztwór

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Leið stjórnslu:

Til notkunar á spena

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Spenabað/spenaúði, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til notkunar á spena:**

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period 0 days

- Mjólk. no withdrawal period 0 hours

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QD08AC02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Pólland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalaska](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Cid Lines

Dagsetning markaðsleyfis:

23/07/2014

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Cid Lines

Ábyrgt yfirvald:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Markaðsleyfisnúmer:

2375

Dagsetning á breytingu stöðu:

23/07/2014

Umsjónarland (RMS):

Belgía

Ferilsnúmer:

BE/V/0040/001

Þátttökulönd (CMS):

Búlgaría Kýpur Tékkland Eistland Frakkland Þýskaland Grikkland
Ungverjaland Írland Lettland Litáen Lúxemborg Malta Holland Pólland
Portúgal Rúmenía Slóvakía Slóvenía Spánn Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet