

Kenocidin 5 mg/ml Teat dip solution

Heimilað

- Chlorhexidine gluconate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Kenocidin 5 mg/ml Teat dip solution

Kenocidin 5 mg/ml διάλυμα εμφάνισης θηλής

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Leið stjórnsýslu:

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, 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 (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QD08AC02

Lögformleg staða:

Aðeins fáanlegt í [þýska](#) [eistneska](#) [gríska](#) [enska](#) [ítalska](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Grikkland

Fáanlegt í:

Grikkland

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](#) [íþalska](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Cid Lines

Dagsetning markaðsleyfis:

22/11/2011

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Cid Lines

Ábyrgt yfirvald:

National Organization For Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

58306-21/07/2016-K-0191001

Dagsetning á breytingu stöðu:

29/09/2021

Umsjónarland (RMS):

Belgía

Ferilsnúmer:

BE/V/0039/001

Þátttökulönd (CMS):

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

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