

C-DIP

Ekki heimilað

- Chlorhexidine gluconate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

C-DIP

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Leið stjórnsýslu:

Aðeins fáanlegt í [spænska](#) [gríska](#) [enska](#) [Portuguese](#)

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
0.50 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Spenabað/spenaúði, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Topical use:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 dagar

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

QD08AC02

Lögformleg staða:

Aðeins fáanlegt í [tékkneska](#) [eistneska](#) [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Portuguese](#) [rúmenska](#) [slóvenska](#) [finnska](#) [sænska](#) [Norwegian](#)

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Írland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Markaðsleyfishafi:

Kilco (International) Limited

Dagsetning markaðsleyfis:

22/11/2002

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Kilco (International) Limited

Ábyrgt yfirvald:

HPRA

Markaðsleyfisnúmer:

VPA10948/002/001

Dagsetning á breytingu stöðu:

7/04/2022

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

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.