

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

Heimilað

- Chlorhexidine gluconate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Kenocidin Spray and Dip Klorheksidinijev diglukonat 5 mg/ml, kopel za seske/pršilo za seske, raztopina za govedo (krave molznice)

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

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:

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

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Slóvenía

Fáanlegt í:

Slóvenía

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 fánlegt í enska íþalska Portuguese Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Cid Lines

Dagsetning markaðsleyfis:

15/06/2012

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Cid Lines

Ábyrgt yfirvald:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Markaðsleyfisnúmer:

MR/V/0378/001

Dagsetning á breytingu stöðu:

15/06/2012

Umsjónarland (RMS):

Belgía

Ferilsnúmer:

BE/V/0040/001

Þátttökulönd (CMS):

Búlgaríá 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

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

Package Leaflet and Labelling

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