

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

Autorizzato

- Chlorhexidine gluconate

Product identification

Denominazione del medicinale:

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

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Via di somministrazione:

Uso mammario

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
5.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione per immersione/soluzione spray per la mammella

Withdrawal period by route of administration:

Uso mammario:

•

bovini

- carni e frattaglie. no withdrawal period 0 days

- latte. no withdrawal period 0 hours

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QD08AC02

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Polonia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (Articolo 8(3) della Direttiva N ° 2001/83/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Cid Lines

Marketing authorisation date:

23/07/2014

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Cid Lines

Autorità responsabile:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numero di autorizzazione:

2375

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

23/07/2014

Stato membro di riferimento:

Belgio

Numero di procedura:

BE/V/0040/001

Stati membri interessati:

Bulgaria Cipro Repubblica Ceca Estonia Francia Germania Grecia Ungheria
Irlanda Lettonia Lituania Lussemburgo Malta Paesi Bassi Polonia Portogallo
Romania Slovacchia Slovenia Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000006048>