

Kenocidin 5 mg/ml Teat dip solution

Autorizzato

- Chlorhexidine gluconate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Kenocidin 5 mg/ml Teat dip solution

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Via di somministrazione:

Uso mammario

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

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

Forma farmaceutica:

Soluzione per l'immersione della mammella

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso mammario:

-

bovini

- carni e frattaglie. 0 giorno

- latte. 0 ora

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):QD08AC02

Stato legale della fornitura:Medicinale veterinario non soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:Autorizzato

Autorizzato in:Portogallo

Disponibile in:Portogallo

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](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto: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

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

18/03/2011

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Cid Lines

Autorità responsabile:

Directorate General For Food And Veterinary

Numero di autorizzazione:

305/01/10RFVPT

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

1/08/2021

Stato membro di riferimento:

Belgio

Numero di procedura:

BE/V/0039/001

Stati membri interessati:

Austria Bulgaria Cipro Repubblica Ceca Estonia Francia Germania Grecia
Ungheria Irlanda Italia Lettonia Lituania Lussemburgo 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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.