

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

Autorizzato

- Chlorhexidine gluconate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Kenocidin Spray and Dip Chloorhexidine Digluconaat 5 mg/ml Teat dip/spray 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 immersione/soluzione spray per la 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:

Estonia

Disponibile in:

Estonia

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:

29/05/2012

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Cid Lines

Autorità responsabile:

State Agency Of Medicines

Numero di autorizzazione:

1720

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

29/05/2012

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

File combinato di tutti i documenti

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