

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:

Germania

Disponibile in:

Germania

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:

30/05/2011

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Cid Lines

Autorità responsabile:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numero di autorizzazione:

401537.00.00

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

4/05/2015

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.

Foglio illustrativo

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