

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 Hlorheksidīna diglukonāts, 5 mg/ml, šķīdums tēsmens pupu
iemērkšanai/ aerosols tēsmens pupu apstrādei slaucamām govīm

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**

- carne e visceri. 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 non soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Lettonia

Available in:

Lettonia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Latvian](#)

Disponibile solo in [Latvian](#)

Disponibile solo in [Latvian](#)

Disponibile solo in [Latvian](#)

Disponibile solo in [Latvian](#)

Disponibile solo in [Latvian](#)

Disponibile solo in [Latvian](#)

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:

2/03/2012

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Cid Lines

Autorità responsabile:

Food And Veterinary Service

Numero di autorizzazione:

V/MRP/12/0019

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

2/03/2012

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](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Foglio illustrativo

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000006046>