

Kenocidin 5 mg/ml Teat dip solution

Awtorizzat

- Chlorhexidine gluconate

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-medicina:

Kenocidin 5 mg/ml Teat dip solution

Kenocidin digluconato de clorexidina 5mg/g, solução para banho medicamentoso do úbere para bovinos (leiteiros)

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniz](#) [Ġermaniz](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciz](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiz](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiz](#) [Żvediz](#) [Iżlandiz](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għal mall-beżżul

Dettalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forma farmaċewtika:

Soluzzjoni biex tbill il-beżżul

Perjodu ta' rtirar skont ir-rotta tal-għoti:**Użu għal mall-beżżul:**

-

Cattle

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

- Milk. no withdrawal period 0 hours

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QD08AC02

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ĉek](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Germaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli fi:

Portugal

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#) [Franciż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#) [Taljan](#) [Portugiż](#) [Norwegian](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Cid Lines

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

18/03/2011

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Cid Lines

Awtorità responsabbli:

Directorate General For Food And Veterinary

Numru tal-awtorizzazzjoni:

305/01/10RFVPT

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

1/08/2021

Stat Membru ta' referenza:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Germaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Numru tal-proċedura:

BE/V/0039/001

Stati Membri Kkonċernati:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Germaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Litwan](#)
[Olandiż](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#)
[Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#)
[Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Olandiż](#)
[Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

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

Dokumenti

Combined File of all Documents

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.