

Kenocidin 5 mg/ml Teat dip solution

Geautoriseerd

- Chlorhexidine gluconate

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Kenocidin Chlorhexidine Digluconate 5 mg/ml, Teat Dip Solution for Cattle (Dairy)
Kenocidin 5 mg/ml Teat dip solution

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Toedieningsweg:

Toediening op de tepel

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Tepeldip oplossing

Withdrawal period by route of administration:

Toediening op de tepel:

-

Rund

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

- Milk. no withdrawal period 0 hours

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**:**QD08AC02

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Status toelating:Valid

Authorised in:

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:United Kingdom (Northern Ireland)

Package description:Alleen beschikbaar in [English](#)Alleen beschikbaar in [English](#)Alleen beschikbaar in [English](#)Alleen beschikbaar in [English](#)Alleen beschikbaar in [English](#)Alleen beschikbaar in [English](#)Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Cid Lines

Marketing authorisation date:

5/11/2009

Productielocaties partijvrijgifte:

Cid Lines

Verantwoordelijke instantie:

The Veterinary Medicines Directorate

Toelatingsnummer:

Vm 22136/4002

Wijzigingsdatum status toelating:

18/04/2024

Rapporterende lidstaat:

België

Procedurenummer:

BE/V/0039/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk Bulgarije Cyprus Tsjechië Estland Frankrijk Duitsland Griekenland Hongarije Ierland Italië Letland Litouwen Luxemburg Nederland Polen Portugal Roemenië Slowakije Slovenië Spanje

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000005430>