

Kenocidin 5 mg/ml Teat dip solution

Toegelaten

- Chlorhexidine gluconate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Kenocidin, Chlorhexidindigluconat 5 mg/g, Zitzentauchmittel für Rinder (Milchkühe)
Kenocidin 5 mg/ml Teat dip solution

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Toedieningsweg:

Toediening op de tepel

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

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

Farmaceutische vorm:

Tepeldip oplossing

Wachttijd per toedieningsweg:**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 [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:Valid

Toegelaten in:Oostenrijk

Beschikbaar in:Oostenrijk

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Portugees](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Cid Lines

Handelsvergunningsdatum:

24/02/2011

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Cid Lines

Verantwoordelijke instantie:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Vergunningsnummer:

8-00936

Datum toelatingswijziging:

24/02/2011

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 [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

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

Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.