

Kenocidin 5 mg/ml Teat dip solution

Geautoriseerd

- Chlorhexidine gluconate

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Kenocidin 5 mg/ml Teat dip solution

KENOCIDIN 5 mg/g SOLUCION PARA BAÑO DE PEZONES PARA BOVINO (VACAS LECHERAS)

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:Spanje

Available in:Spanje

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:

28/03/2011

Productielocaties partijvrijgifte:

Cid Lines

Verantwoordelijke instantie:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Toelatingsnummer:

2276 ESP

Wijzigingsdatum status toelating:

25/12/2021

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

Documents

Etikettering

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.

Bijsluiter

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000005431>