

Kenocidin 5 mg/ml Teat dip solution

Toegelaten

- Chlorhexidine gluconate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

KENOCIDIN, Хлорхексидин диглуконат 5 mg/ml, разтвор за потапяне на папила на млечна жлеза на говеда (млекодайни)
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:

Bulgarije

Beschikbaar in:

Bulgarije

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:

30/06/2015

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Cid Lines

Verantwoordelijke instantie:

Bulgarian Food Safety Authority

Vergunningsnummer:

0022-2578/01.7.2015

Datum toelatingswijziging:

30/06/2015

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

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.