

Kenocidin Spray and Dip Chloorhexidine Digluconaat 5 mg/ml Teat dip/spray solution

Geautoriseerd

- Chlorhexidine gluconate

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Kenocidin Spray and Dip Klorheksidinijev diglukonat 5 mg/ml, kopel za seske/pršilo za seske, raztopina za govedo (krave molznice)

Kenocidin Spray and Dip Chloorhexidine Digluconaat 5 mg/ml Teat dip/spray 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:

Alleen beschikbaar in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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:

Slovenië

Available in:

Slovenië

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:

15/06/2012

Productielocaties partijvrijgifte:

Cid Lines

Verantwoordelijke instantie:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Toelatingsnummer:

MR/V/0378/001

Wijzigingsdatum status toelating:

15/06/2012

Rapporterende lidstaat:

België

Procedurenummer:

BE/V/0040/001

Betrokken lidstaten:

Bulgarije Cyprus Tsjechië Estland Frankrijk Duitsland Griekenland Hongarije
Ierland Letland Litouwen Luxemburg Malta 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

Samenvatting van de productkenmerken

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

Package Leaflet and Labelling

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/600000006070>