

# Kenocidin 5 mg/ml Teat dip solution

Toegelaten

- Chlorhexidine gluconate

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

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. 0 day
- Milk. 0 hour

---

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

:

QD08AC02

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**Valid

---

**Toegelaten in:**Roemenië

---

**Beschikbaar in:**Roemenië

---

**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:**

24/06/2012

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Cid Lines

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Vergunningsnummer:**

160407

---

**Datum toelatingswijziging:**

5/12/2021

---

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

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://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.