

Kenocidin 5 mg/ml Teat dip solution

Autorisert

- Chlorhexidine gluconate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Kenocidin 5 mg/ml Teat dip solution

KENOCIDIN

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

Administrasjonsvei:

Bruk på spener

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

5.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Spenedypp, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Bruk på spener:**

-

storfe

- Slakt. no withdrawal period 0 days
- Melk. no withdrawal period 0 hours

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):QD08AC02

Juridisk status for forsyning:Veterinært legemiddel ikke gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:Gyldig

Autorisert i:FR

Tilgjengelig i:FR

Pakningsbeskrivelse:Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Fullstendig søknad (Artikkel 8(3) i Direktiv 2001/83/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Cid Lines

Markedsføringsgodkjenningsdato:

20/12/2010

Tilvirker for batchfrigivelse:

Cid Lines

Ansvarlig myndighet:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Godkjenningsnummer:

FR/V/8840418 9/2010

Status for endring av markedsføringstillatelse:

16/04/2015

Referanse medlemsstat:

BE

Prosedyrenummer:

BE/V/0039/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BG Kypros CZ EE FR DE EL HU Irland IT LV LT LU NL PL PT RO
SI SI ES

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.