

Kenocidin 5 mg/ml Teat dip solution

Autorisert

- Chlorhexidine gluconate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Kenocidin 5 mg/ml Teat dip solution

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. 0 dag
- Melk. 0 time

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QD08AC02

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

RO

Tilgjengelig i:

RO

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:

24/06/2012

Tilvirker for batchfrigivelse:

Cid Lines

Ansvarlig myndighet:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Godkjenningsnummer:

160407

Status for endring av markedsføringstillatelse:

5/12/2021

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

Summary of Product Characteristics

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