

Kenocidin 5 mg/ml Teat dip solution

Autorizado

- Chlorhexidine gluconate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Kenocidin 5 mg/ml Teat dip solution

KENOCIDIN 5 mg/g SOLUCION PARA BAÑO DE PEZONES PARA BOVINO (VACAS LECHERAS)

Substância ativa:

Disponível apenas em inglês

Espécies-alvo:

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno eslovénio finlandês sueco islandês Norwegian

Via de administração:

Uso mamário externo

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês
5.00 milígrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução para banho do úbere

Intervalo de segurança por via de administração:**Uso mamário externo:**

-

Cattle

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

- Milk. no withdrawal period 0 hours

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QD08AC02

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Espanha

Disponibilidade:

Espanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Pedido de AIM completo (Artigo 8(3) da Diretiva n.º 2001/83/CE)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Cid Lines

Data de autorização de introdução no mercado:

28/03/2011

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Cid Lines

Autoridade responsável:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número da autorização:

2276 ESP

Data da alteração do estado de autorização:

25/12/2021

Estado-Membro de referência:

Bélgica

Número de procedimento:

BE/V/0039/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bulgária Chipre República Checa Estónia França Alemanha Grécia Hungria Irlanda Itália Letónia Lituânia Luxemburgo Países Baixos Polónia

Portugal Roménia Eslováquia Eslovénia Espanha

Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.