

Kenocidin digluconato de clorexidina 5mg/g, solução para banho medicamentoso do úbere para bovinos (leiteiros)

Autorizado

- Chlorhexidine gluconate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Kenocidin digluconato de clorexidina 5mg/g, solução para banho medicamentoso do úbere para bovinos (leiteiros)

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 miligrama(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. 0 dia
 - Milk. 0 hora
-

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QD08AC02

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Portugal

Disponibilidade:

Portugal

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

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:

18/03/2011

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Cid Lines

Autoridade responsável:

Directorate General For Food And Veterinary

Número da autorização:

305/01/10RFVPT

Data da alteração do estado de autorização:

1/08/2021

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

Combined File of all Documents

português (PDF)

Publicado em: 11/11/2024

[Descarregar](#)

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.