

C-DIP

Não autorizado

- Chlorhexidine gluconate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

C-DIP

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 tópico

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
0.50 grama(s) / 100.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução para banho ou para pulverização do úbere

Intervalo de segurança por via de administração:**Uso tópico:**

-

Cattle

- Meat and offal. 0 dia

- Milk. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QD08AC02

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Abandonada

Autorizado em:

Irlanda

Descrição da embalagem: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:Disponível apenas em [inglês](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Kilco (International) Limited

Data de autorização de introdução no mercado:

22/11/2002

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Kilco (International) Limited

Autoridade responsável:

HPRA

Número da autorização:

VPA10948/002/001

Data da alteração do estado de autorização:

7/04/2022

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

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