

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

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. 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:

Alemanha

Disponibilidade:

Alemanha

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:

19/01/2011

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Cid Lines

Autoridade responsável:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número da autorização:

401458.00.00

Data da alteração do estado de autorização:

27/04/2015

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

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.