

# Kenocidin 5 mg/ml Teat dip solution

Autorizado

- Chlorhexidine gluconate

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

Kenocidin Chlorhexidine digluconate 5 mg/ml, Teat dip solution for cattle (dairy)  
Kenocidin 5 mg/ml Teat dip solution

### 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:**

Irlanda

---

**Disponibilidade:**

Irlanda

---

**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:**

21/04/2011

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Cid Lines

---

**Autoridade responsável:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Número da autorização:**

VPA10792/003/001

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

21/04/2011

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)