

Kenocidin 5 mg/ml Teat dip solution

Autorizat

- Chlorhexidine gluconate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Kenocidin 5 mg/ml Teat dip solution

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

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Calea de administrare:

-

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

5.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Disponibile numai în [Bulgară](#) [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Daneză](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Greacă](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Irlandeză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Maghiară](#) [Malteză](#) [Olandeză](#) [Poloneză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Slovenă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

-:

-

Bovine

- Carne și organe. no withdrawal period 0 days
- Lapte. no withdrawal period 0 hours

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QD08AC02

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează fără prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

Portugal

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Portugheză](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Cid Lines

Data autorizației de comercializare:

18/03/2011

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Cid Lines

Autoritatea responsabilă:

Directorate General For Food And Veterinary

Numărul autorizației:

305/01/10RFVPT

Data modificării statusului autorizației:

1/08/2021

Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Numărul procedurii:

BE/V/0039/001

State membre interesate:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Lituaniană](#) [Portugheză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.