

Kenocidin Spray and Dip Chloorhexidine Digluconaat 5 mg/ml Teat dip/spray solution

Autorizat

- Chlorhexidine gluconate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Kenocidin Spray and Dip Chloorhexidine Digluconaat 5 mg/ml Teat dip/spray solution
Kenocidin Spray and Dip Hlorheksidīna diglukonāts, 5 mg/ml, šķīdums tesmens pupu
iemērkšanai/ aerosols tesmens pupu apstrādei slaucamām govīm

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:

Soluție pentru imersie/spray mameloane

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:

Latvia

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Letonă

Disponibile numai în Letonă

Disponibile numai în Letonă

Disponibile numai în Letonă

Disponibile numai în Letonă

Disponibile numai în Letonă

Disponibile numai în Letonă

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:

2/03/2012

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Cid Lines

Autoritatea responsabilă:

Food And Veterinary Service

Numărul autorizației:

V/MRP/12/0019

Data modificării statusului autorizației:

4/03/2012

Statul membru de referință:

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

Numărul procedurii:

BE/V/0040/001

State membre interesate:

România

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

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

Documente

Prospectul

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

Rezumatul caracteristicilor produsului

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

Etichetarea

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