

Kenocidin 5 mg/ml Teat dip solution

Oprávnený

- Chlorhexidine gluconate

Product identification

Názov lieku:

Kenocidin 5 mg/ml Teat dip solution

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Použitie na struky

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Roztok na kúpeľ strukov

Withdrawal period by route of administration:**Použitie na struky:**

-

Cattle

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days
- Milk. no withdrawal period 0 hours

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):QD08AC02

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:Valid

Authorised in:Francúzsko

Available in:Francúzsko

Opis balenia:Dostupné len v [English](#)Dostupné len v [English](#)Dostupné len v [English](#)Dostupné len v [English](#)Dostupné len v [English](#)Dostupné len v [English](#)Dostupné len v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Cid Lines

Marketing authorisation date:

20/12/2010

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Cid Lines

Zodpovedný orgán:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Číslo registrácie:

FR/V/8840418 9/2010

Dátum zmeny stavu registrácie:

16/04/2015

Referenčný členský štát:

Belgicko

Číslo postupu:

BE/V/0039/001

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Bulharsko Cyprus Česko Estónsko Francúzsko Nemecko Grécko
Maďarsko Írsko Taliansko Lotyšsko Litva Luxembursko Holandsko Poľsko
Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko Španielsko

Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000005425>