

Kenocidin 5 mg/ml Teat dip solution

Oprávnený

- Chlorhexidine gluconate

Identifikácia lieku

Názov lieku:

KENOCIDIN 5mg/ml, soluzione per l'immersione dei capezzoli per bovine (da latte).

Clorexidina digluconato

Kenocidin 5 mg/ml Teat dip solution

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Použitie na struky

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Roztok na kúpeľ strukov

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**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 [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Taliany

Dostupné v:

Taliany

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](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Portugalsky](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Cid Lines

Dátum registrácie lieku:

22/06/2018

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Cid Lines

Zodpovedný orgán:

Ministry Of Health

Číslo registrácie:

104324

Dátum zmeny stavu registrácie:

22/06/2018

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 [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)
[Norwegian](#)

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

Dokumenty

Combined File of all Documents

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

Písomná informácia pre používateľa

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

Súhrn charakteristických vlastností lieku

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