

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

Oprávnený

- Chlorhexidine gluconate

Product identification

Názov lieku:

KENOCIDIN Spray und Dip

Kenocidin Spray and Dip Chloorhexidine Digluconaat 5 mg/ml Teat dip/spray 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](#) [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/roztoková aerodisperzia 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](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Nemecko

Available in:

Nemecko

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](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Cid Lines

Marketing authorisation date:

30/05/2011

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Cid Lines

Zodpovedný orgán:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Číslo registrácie:

401537.00.00

Dátum zmeny stavu registrácie:

4/05/2015

Referenčný členský štát:

Belgicko

Číslo postupu:

BE/V/0040/001

Dotknuté členské štáty:

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

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

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000006063>