

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

Oprávněný

- Chlorhexidine gluconate

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Kenocidin spray and dip, digluconato de clorexidina 5mg/g, solução para banho medicamentoso ou pulverização do úbere para bovinos (leiteiros)

Kenocidin Spray and Dip Chloorhexidine Digluconaat 5 mg/ml Teat dip/spray 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/roztoková aerodisperzia 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](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Portugalsko

Dostupné v:

Portugalsko

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](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

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

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Cid Lines

Dátum registrácie lieku:

28/10/2011

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Cid Lines

Zodpovedný orgán:

Directorate General For Food And Veterinary

Číslo registrácie:

384/01/11RFVPT

Dátum zmeny stavu registrácie:

1/08/2021

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 [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.

Označenie obalu

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