

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

Auktoriserad

- Chlorhexidine gluconate

Product identification

Läkemedlets namn:

Kenocidin Spray and Dip Klorheksidinijev diglukonat 5 mg/ml, kopel za seske/pršilo za seske, raztopina za govedo (krave molznice)

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

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Nöt

Administreringsväg:

Användning på spenar

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Spendopp/spenspray, lösning

Withdrawal period by route of administration:

Användning på spenar:

• **Nöt**

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

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QD08AC02

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptfritt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Slovenien

Available in:

Slovenien

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Cid Lines

Marketing authorisation date:

15/06/2012

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Cid Lines

Ansvarig myndighet:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Godkännandenummer:

MR/V/0378/001

Datum för ändring av godkännandestatus:

15/06/2012

Referensmedlemsstat:

Belgien

Förfarandenummer:

BE/V/0040/001

Berörda medlemsstater:

Bulgarien Cypern Tjeckien Estland Frankrike Tyskland Grekland Ungern
Irland Lettland Litauen Luxemburg Malta Nederländerna Polen Portugal
Rumänien Slovakien Slovenien Spanien Storbritannien (Nordirland)

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

Documents

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel och märkning

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000006070>