

# Kenostart Spray en Dip 3 mg/g Cutaneous spray, solution@Dip solution

Разрешен

- Iodine

## Идентификация на продукта

**Име на лекарството:**

Kenostart Spray en Dip 3 mg/g Cutaneous spray, solution@Dip solution

---

**Активно вещество:**

Налично само в Английски

---

**Видове животни, за които е предназначен продукта:**

говеда

---

**Начин на приложение:**

Потапяне

Прилагане чрез небулизиране

---

## Данни за продукта

**Активно вещество и концентрация:**

Налично само в Английски

3.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Фармацевтична форма:**

Разтвор за потапяне/напръскване на папила на млечна жлеза

---

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Потапяне:**

•

**говеда**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

**Прилагане чрез небулизиране:**

•

**говеда**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QD08AG03

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски  
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Norwegian

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Наличен в:**

Netherlands

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

---

## Допълнителна информация

### **Вид правомощия:**

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)  
[Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

### **Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#)

---

### **Притежател на разрешение за търговия:**

Cid Lines

---

### **Дата на разрешение за търговия:**

6/09/2011

---

### **Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Cid Lines

---

### **Отговорен орган:**

Medicines Evaluation Board

---

### **Номер на разрешението за търговия:**

REG NL 10557

---

### **Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

2/02/2022

---

### **Референтна държава членка:**

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)  
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

### **Процедурен номер:**

BE/V/0042/001

---

### **Засегната държава членка:**



## Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.