

Kenostart 3 mg/g Zitzentauchmittel, Lösung

Zugelassen

- Iodine

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Kenostart 3 mg/g Tepeldip oplossing

Kenostart 3 mg/g Solution pour trempage mammaire

Kenostart 3 mg/g Zitzentauchmittel, Lösung

Kenostart 3 mg/g Teat dip solution

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind

Art der Anwendung:

Badebehandlung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

3.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Zitzentauchmittel, Lösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**Badebehandlung:**

-

Rind

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period 0 days
 - Milch. no withdrawal period 0 days
-

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QD08AG03

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Belgien

Verfügbar in:

Belgien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch portugiesisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Cid Lines

Zulassungsdatum:

11/06/2007

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Cid Lines

Zuständige Behörde:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Zulassungsnummer:

BE-V296922

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

14/07/2015

Referenzmitgliedstaat:

Belgien

Verfahrensnummer:

BE/V/0041/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Zypern Estland Frankreich Deutschland Griechenland Irland Italien
Niederlande Polen Portugal Spanien

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch isländisch Norwegian

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

Dokumente

Etikettierung

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 18/08/2025

[Herunterladen](#)

Packungsbeilage

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 18/08/2025

[Herunterladen](#)

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 18/08/2025

[Herunterladen](#)