

Kenostart 3 mg/g Teat dip solution

Autorizado

- Iodine

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Kenostart 3 mg/g Teat Dip Solution for Cattle (Dairy)

Kenostart 3 mg/g Teat dip solution

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Vía de administración:

Baño

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

3.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Solución para baño de pezones

Tiempo de espera por vía de administración:

Baño:

•

Bovino

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

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QD08AG03

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponible en:

United Kingdom (Northern Ireland)

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Cid Lines

Fecha de autorización de comercialización:

19/01/2006

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Cid Lines

Autoridad responsable:

The Veterinary Medicines Directorate

Número de autorización:

Vm 22136/3000

Fecha de modificación del estado de la autorización:

18/04/2024

Estado miembro de referencia:

Bélgica

Número de procedimiento:

BE/V/0041/001

Estados miembros afectados:

Chipre Estonia Francia Alemania Grecia Irlanda Italia Países Bajos Polonia Portugal España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet