

Kenostart 3 mg/g Teat dip solution

Autorizado

- Iodine

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Kenostart 3 mg/g Teat dip solution

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Vía de administración:

Baño

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile 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. 0 Día

- Milk. 0 Día

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:España

Disponible en:España

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:

19/04/2007

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Cid Lines

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

1737 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

25/12/2021

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

Documentos

Prospecto

Español (PDF)

Publicado el: 22/02/2023

[Descargar](#)

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Español (PDF)

Publicado el: 22/02/2023

[Descargar](#)

Etiquetado

Español (PDF)

Publicado el: 22/02/2023

[Descargar](#)