

KENOSTART SPRAY Y BAÑO

Autorizado

- Iodine

Product identification

Nombre del medicamento:

Kenostart Spray en Dip 3 mg/g Cutaneous spray, solution@Dip solution
KENOSTART SPRAY Y BAÑO

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Vía de administración:

Baño

Nebulización

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
3.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Solución para baño y para pulverización de pezones

Withdrawal period by route of administration:

Baño:

• **Bovino**

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

Nebulización:

• **Bovino**

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QD08AG03

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

España

Available in:

España

Descripción del empaquetado:

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](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Cid Lines

Marketing authorisation date:

3/12/2007

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Cid Lines

Autoridad responsable:

The Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

1804 ESP

Fecha del cambio de estado de la autorización:

25/12/2021

Estado miembro de referencia:

Bélgica

Número de procedimiento:

BE/V/0042/001

Estados miembros afectados:

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

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

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

Documents

Prospecto

Etiquetado

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000005982>