

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

Autorizado

- Iodine

Product identification

Nombre del medicamento:

Kenostart Spray en Dip 3 mg/g Cutaneous spray, solution@Dip solution
KENOSTART SPRAY E IMMERSIONE 3 mg/g Soluzione spray o per l'immersione dei capezzoli di bovini da latte

Principio activo:

Disponibile unicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Vía de administración:

Baño

Nebulización

Product details

Principio activo y concentración:

Disponibile unicamente 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:

Italia

Available in:

Italia

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:

4/12/2008

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Cid Lines

Autoridad responsable:

Ministry Of Health

Número de autorización:

103950

Fecha del cambio de estado de la autorización:

6/09/2011

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000006005>