

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

Autorizado

- Iodine

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Vía de administración:

Baño

Nebulización

Datos del medicamento

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

Tiempo de espera por vía de administración:

Baño:

•

Bovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

Nebulización:

•

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:

Países Bajos

Disponible en:

Países Bajos

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](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Cid Lines

Fecha de autorización de comercialización:

6/09/2011

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Cid Lines

Autoridad responsable:

Medicines Evaluation Board

Número de autorización:

REG NL 10557

Fecha de modificación del estado de la autorización:

2/02/2022

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](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documentos

Combined File of all Documents

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Etiquetado

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