

KENOSPRAY 3000

Autorisé

- Iodine

Identification du produit

Dénomination du médicament:

KENOSPRAY 3000

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Voie d'administration:

Trempage

Administration par nébulisation

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

3.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Solution pour trempage/pulvérisation mammaire

Temps d'attente par voie d'administration:

Trempage:

-

Bovins

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

Administration par nébulisation:

-

Bovins

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QD08AG03

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire à l'exception de certains conditionnements

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

France

Disponible en:

France

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais Italian

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Cid Lines

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

18/10/2007

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Cid Lines

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/6708751 6/2007

Date de modification du statut de l'autorisation:

18/10/2012

État membre de référence:

Belgique

Numéro de procédure:

BE/V/0042/001

États membres concernés:

Autriche Chypre Estonie France Allemagne Grèce Irlande Italie Pays-Bas
Pologne Portugal Espagne Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 4/04/2022

[Télécharger](#)

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.