

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

Autorisé

- Iodine

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

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

### 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. no withdrawal period 0 days

- Lait. no withdrawal period 0 days

---

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

QD08AG03

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire non soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Pays-Bas

---

**Disponible en:**

Pays-Bas

---

**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:**

6/09/2011

---

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

Cid Lines

---

**Autorité responsable:**

Medicines Evaluation Board

---

**Numéro de l'autorisation:**

REG NL 10557

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

2/02/2022

---

**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 événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

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