

# KENOSTART 3 mg/g Soluzione per l'immersione della mammella (Bovini da latte), Iodio

Autorizzato

- Iodine

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

KENOSTART 3 mg/g Soluzione per l'immersione della mammella (Bovini da latte), Iodio

Kenostart 3 mg/g Teat dip solution

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

bovini

### Via di somministrazione:

Immersione

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

3.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

**Forma farmaceutica:**

Soluzione per l'immersione della mammella

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:****Immersione:**

- 

**bovini**

- carni e frattaglie. no withdrawal period 0 days

- latte. no withdrawal period 0 days

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QD08AG03

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario non soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Italia

---

**Disponibile in:**

Italia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione completa (Articolo 8(3) della Direttiva N ° 2001/83/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Cid Lines

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

19/01/2006

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Cid Lines

---

**Autorità responsabile:**

Ministry Of Health

---

**Numero di autorizzazione:**

103873

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

19/07/2013

---

**Stato membro di riferimento:**

Belgio

---

**Numero di procedura:**

BE/V/0041/001

---

**Stati membri interessati:**

Cipro Estonia Francia Germania Grecia Irlanda Italia Paesi Bassi Polonia  
Portogallo Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

italiano (PDF)

Pubblicato il: 1/02/2023

Scaricamento

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.