

KENOSTART SPRAY E IMMERSIONE 3 mg/g Soluzione spray o per l'immersione dei capezzoli di bovini da latte

Autorizzato

- Iodine

Product identification

Denominazione del medicinale:

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 attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Via di somministrazione:

Immersione
Nebulizzazione

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

3.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione per immersione/soluzione spray per la mammella

Withdrawal period by route of administration:

Immersione:

-

bovini

- carni e frattaglie. no withdrawal period 0 days

- latte. no withdrawal period 0 days

Nebulizzazione:

-

bovini

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

QD08AG03

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario non soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Italia

Available 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](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Cid Lines

Marketing authorisation date:

4/12/2008

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Cid Lines

Autorità responsabile:

Ministry Of Health

Numero di autorizzazione:

103950

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

6/09/2011

Stato membro di riferimento:

Belgio

Numero di procedura:

BE/V/0042/001

Stati membri interessati:

Austria 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

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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