

# Kenostart 3 mg/g Teat dip solution

Autorizzato

- Iodine

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

Kenostart 3 mg/g Teat dip solution

Kenostart 3 mg/g Διάλυμα εμβάπτισης Θηλών για αγελάδες (γαλακτοπαραγωγής)

### 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 soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Cipro

---

**Disponibile in:**

Cipro

---

**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:**

18/01/2006

---

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

Cid Lines

---

**Autorità responsabile:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

**Numero di autorizzazione:**

CY00126V

---

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

6/10/2013

---

**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

File combinato di tutti i documenti

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