

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

Autorizzato

- Iodine

Product identification

Denominazione del medicinale:

Kenostart Spray en Dip 3 mg/g Cutaneous spray, solution@Dip solution
KENOSTART SPRAY AND DIP 3 mg/g Διάλυμα εμφάνισης ή ψεκασμού θηλών για
αγελάδες (γαλακτοπαραγωγής)

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 soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Cipro

Available 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](#)

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:

6/02/2008

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Cid Lines

Autorità responsabile:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Numero di autorizzazione:

CY00160V

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

16/03/2014

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

File combinato di tutti i documenti

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000006001>