

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

Toegelaten

- Iodine

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Kenostart Spray en Dip 3 mg/g Cutaneous spray, solution@Dip solution
KENOSPRAY 3000

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Toedieningsweg:

Onderdompeling
Toediening door verneveling

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
3.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Farmaceutische vorm:

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#) [Spaans](#) [Tsjechisch](#) [Deens](#) [Duits](#) [Estlands](#) [Grieks](#) [Engels](#) [Frans](#) [Iers](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Pools](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wachttijd per toedieningsweg:**Onderdompeling:**

-

Rund

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days
 - Milk. no withdrawal period 0 days
-

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QD08AG03

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Frankrijk

Beschikbaar in:

Frankrijk

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#)

Handelsvergunninghouder:

Cid Lines

Handelsvergunningsdatum:

18/10/2007

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Cid Lines

Verantwoordelijke instantie:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Vergunningsnummer:

FR/V/6708751 6/2007

Datum toelatingswijziging:

18/10/2012

Rapporterende lidstaat:

België

Procedurenummer:

BE/V/0042/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk Cyprus Estland Frankrijk Duitsland Griekenland Ierland Italië
Nederland Polen Portugal Spanje

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.