

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

Geautoriseerd

- Iodine

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in English

Doeldiersoort(en):

Rund

Toedieningsweg:

Onderdompeling

Toediening door verneveling

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in English

3.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Farmaceutische vorm:

Alleen beschikbaar in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Withdrawal period by route of administration:

Onderdompeling:

• **Rund**

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

- Milk. no withdrawal period 0 days

Toediening door verneveling:

• **Rund**

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QD08AG03

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Nederland

Available in:

Nederland

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#)

Handelsvergunninghouder:

Cid Lines

Marketing authorisation date:

6/09/2011

Productielocaties partijvrijgifte:

Cid Lines

Verantwoordelijke instantie:

Medicines Evaluation Board

Toelatingsnummer:

REG NL 10557

Wijzigingsdatum status toelating:

2/02/2022

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 [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000005985>