



MINISTERIO
DE SANIDAD
Y POLÍTICA SOCIAL



agencia española de
medicamentos y
productos sanitarios

ETIQUETA/PROSPECTO

KENOSTART 3 mg/g SOLUCIÓN PARA BAÑO DE PEZONES DE BOVINO Iodo.

- 1. NOMBRE O RAZÓN SOCIAL Y DOMICILIO O SEDE SOCIAL DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN Y DEL FABRICANTE RESPONSABLE DE LA LIBERACIÓN DE LOS LOTES, EN CASO DE QUE SEAN DIFERENTES**

Titular de la autorización de comercialización y fabricante:

CIDLINES NV
Waterpoortstraat 2
8900 Ieper
Bélgica

- 2. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO**

KENOSTART 3 mg/g SOLUCIÓN PARA BAÑO DE PEZONES DE BOVINO
Iodo.

- 3. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LA(S) SUSTANCIA(S) ACTIVA(S) Y OTRA(S) SUSTANCIA(S)**

Iodo disponible: 3 mg/g

- 4. INDICACIÓN(ES) DE USO**

Desinfección de los pezones como parte de una estrategia de prevención de mastitis en el ganado bovino.

- 5. CONTRAINDICACIONES**

No usar en caso de hipersensibilidad al yodo o a algún excipiente.

- 6. REACCIONES ADVERSAS**

Ninguna conocida.

Si observa cualquier efecto de gravedad no mencionado en este prospecto, le rogamos informe del mismo a su veterinario.

- 7. ESPECIES DE DESTINO**

Bovino (Vacas Lecheras)

- 8. POSOLOGÍA PARA CADA ESPECIE, MODO Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN**



El producto se suministra listo para usar como solución para baño de pezones. El recipiente para el baño debe contener al menos 5ml de producto. Sumerja cada pezón inmediatamente después del ordeño. Asegúrese de que tres cuartos de la longitud de los pezones están completamente cubiertos. El recipiente se debe rellenar cuando sea necesario. El recipiente debe vaciarse después del tratamiento y debe lavarse antes de reutilizar. El producto es para utilizarse para el baño de los pezones después del ordeño hasta dos veces al día.

9. TIEMPO DE ESPERA

Carne : Cero días

Leche: Cero horas

10. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Mantener fuera del alcance y la vista de los niños.

Conservar en posición vertical en el envase original perfectamente cerrado.

Proteger de la congelación.

Si el producto se ha congelado, descongelar en un lugar cálido y agitar bien antes de utilizar.

Proteger de la luz.

No usar después de la fecha de caducidad que figura en la etiqueta.

Período de validez después de abierto el envase primario con el medicamento: debe utilizarse en los 6 meses posteriores a la primera apertura.

Cuando el envase es abierto por primera vez, la fecha en la que el producto sobrante debe ser descartado debe ser escrita en el espacio provisto en esta etiqueta.

11. ADVERTENCIA(S) ESPECIAL(ES)

Puede ser utilizado en ganado en gestación y en lactancia.

No mezcle con otros productos químicos.

El producto es para aplicación tópica, no hay absorción significativa.

Como precaución general, se aconseja no mezclar el producto con otros productos químicos. No mezcle este producto con otros medicamentos veterinarios.

Precauciones especiales para el uso en los animales

- Únicamente para el tratamiento de animales.
- Sólo para uso externo
- El uso para el tratamiento de pezones con lesiones cutáneas puede retrasar la cicatrización. Se recomienda interrumpir el tratamiento hasta la curación de las lesiones.
-

Precauciones que deberá adoptar la persona que administre el medicamento a los animales

- Evite el contacto con los ojos. En caso de contacto con los ojos, aclare con agua potable y acuda a un médico.
- En caso de ingestión, beba agua abundantemente y acuda inmediatamente a un médico.
- Mantenga el medicamento lejos del pienso y de alimentos.
- Lave las manos después usar.



MINISTERIO
DE SANIDAD
Y POLÍTICA SOCIAL



agencia española de
medicamentos y
productos sanitarios

- El yodo tiene potencial alérgico. Las personas con conocida hipersensibilidad al yodo, no deben manipular el producto.

12. PRECAUCIONES ESPECIALES PARA LA ELIMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO NO UTILIZADO O, EN SU CASO, LOS RESIDUOS DERIVADOS DE SU USO

Todo medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados del mismo deberán eliminarse de conformidad con la normativa vigente.

KENOSTART no se deberá verter en los cursos de agua, puesto que podría resultar peligroso para los peces y otros organismos acuáticos

13. FECHA DE APROBACIÓN DE LA ETIQUETA

13 de mayo de 2011

14. OTRA INFORMACIÓN

FORMA FARMACÉUTICA: Solución para baño de pezones Solución espesa marrón oscuro

VIA DE ADMINISTRACIÓN: Uso mamario externo

TAMANOS DE LOS ENVASES: 1L,5L,10L,20L,60L,200L.

NÚMERO(S) DE AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN:

1737ESP

Bidón de 1 litro

Bidón de 5 litros

Bidón de 10 litros

Bidón de 20 litros

Bidón de 60 litros

Bidón de 200 litros

Una vez abierto utilizar antes de: __/__/__

Sin prescripción veterinaria.

Número de lote:

EXP:

Número de Licencia GMP:1502

Fabricado en Bélgica