

NEOCIDOL 600 g/L concentrat emulsionabil pentru bovine, ovine, caprine, suine

Разрешен

- Dimpylate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

NEOCIDOL 600 g/L concentrat emulsionabil pentru bovine, ovine, caprine, suine

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

коза

овца

свиня

Начин на приложение:

Потапяне

Налично само в Испански Гръцки Английски Португалски

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
600.00 gram(s) / 1.00 litre(s)

Фармацевтична форма:

Концентрат за разтвор за къпане чрез потапяне

Карентен срок по начин на приложение:

Потапяне:

-

говеда

- Meat and offal. 14 day
- Milk. 3 day

-

коза

- Meat and offal. 21 day
- Milk. 21 day

-

овца

- Meat and offal. 35 day
- Milk. 21 day

Topical use:

-

говеда

- Meat and offal. 14 day
- Milk. 3 day

-

овца

- Meat and offal. 35 day
- Milk. 21 day

-

коза

- Meat and offal. 21 day

- Milk. 21 day

•

свиня

- Meat and offal. 21 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QP53AF03

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Литовски Холандски Португалски Румънски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Румънски

Налично само в Румънски

Налично само в Румънски

Налично само в Румънски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански

Притежател на разрешение за търговия:

ZAGRO Europe GmbH

Дата на разрешение за търговия:

24/03/1998

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Denka International B.V.

Отговорен орган:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Номер на разрешението за търговия:

110046

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

30/03/2011

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.