

NEOCIDOL 600 g/L

Autoriseret

- Dimpylate

Product identification

Lægemidlets navn:

NEOCIDOL 600 g/L

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyrearter:

Kvæg

Ged

Får

Svin

Administrationsvej:

Badning

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#)

Product details

Aktiv substans / Styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

600.00 gram(s) / 1.00 litre(s)

Lægemiddelform:

Badevand, opløsning, koncentrat til

Withdrawal period by route of administration:**Badning:****• Kvæg**

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

• Ged

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

• Får

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

Topical use:**• Kvæg**

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

• Får

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

• Ged

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

• Svin

- Meat and offal. 21 day

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QP53AF03

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Valid

Authorised in:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

ZAGRO Europe GmbH

Marketing authorisation date:

25/03/1998

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Denka International B.V.

Ansvarlig myndighed:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Markedsføringstilladelsesnummer:

77234

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

31/03/2011

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

Documents

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000053803>