

File downloaded on 2026-06-16

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

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

Zugelassen

- Dimpylate

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

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

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Rind

Ziege

Schaf

Schwein

---

### **Art der Anwendung:**

Badebehandlung

Verfügbar nur in [spanisch](#) [griechisch](#) [englisch](#) [portugiesisch](#)

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch  
600.00 gram(s) / 1.00 litre(s)

---

**Darreichungsform:**

Konzentrat zur Herstellung eines Tauchbades, Lösung

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**Badebehandlung:**

•

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 14 Tag
- Milch. 3 Tag

•

**Ziege**

- Fleisch und Innereien. 21 Tag
- Milch. 21 Tag

•

**Schaf**

- Fleisch und Innereien. 35 Tag
- Milch. 21 Tag

**Topical use:**

•

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 14 Tag
- Milch. 3 Tag

•

**Schaf**

- Fleisch und Innereien. 35 Tag
- Milch. 21 Tag

•

**Ziege**

- Fleisch und Innereien. 21 Tag
- Milch. 21 Tag

- 

### **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 21 Tag

---

### **Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QP53AF03

---

### **Abgaberegung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

### **Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

### **Zugelassen in:**

Rumaenien

---

### **Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

Verfügbar nur in rumänisch

---

## Zusätzliche Informationen

### **Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

### **Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch

---

### **Zulassungsinhaber:**

ZAGRO Europe GmbH

---

**Zulassungsdatum:**

24/03/1998

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Denka International B.V.

---

**Zuständige Behörde:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Zulassungsnummer:**

110046

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

30/03/2011

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.