

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

Εγκεκριμένο

- Dimpylate

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

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

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Αίγα

Πρόβατο

Χοίρος

### Οδός χορήγησης:

Εμβάπτιση

Τοπική χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά  
600.00 gram(s) / 1.00 litre(s)

---

### **Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Πυκνό διάλυμα για παρασκευή διαλύματος προς εμφάνιση

---

### **Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

#### **Εμφάνιση:**

- 

#### **Βοοειδή**

- Meat and offal. 14 Ημέρα
- Γάλα. 3 Ημέρα

- 

#### **Αίγα**

- Meat and offal. 21 Ημέρα
- Γάλα. 21 Ημέρα

- 

#### **Πρόβατο**

- Meat and offal. 35 Ημέρα
- Γάλα. 21 Ημέρα

### **Τοπική χρήση:**

- 

#### **Βοοειδή**

- Meat and offal. 14 Ημέρα
- Γάλα. 3 Ημέρα

- 

#### **Πρόβατο**

- Meat and offal. 35 Ημέρα
- Γάλα. 21 Ημέρα

- 

#### **Αίγα**

- Meat and offal. 21 Ημέρα

- Γάλα. 21 Ημέρα

•

### **Χοίρος**

- Meat and offal. 21 Ημέρα

---

## **Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QP53AF03

---

## **Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

## **Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

## **Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λιθουανικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

## **Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

Διατίθεται μόνο σε Ρουμανικά

---

## **Συμπληρωματικές πληροφορίες**

### **Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

### **Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά

---

### **Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

ZAGRO Europe GmbH

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

24/03/1998

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Denka International B.V.

---

**Αρμόδια αρχή:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Αριθμός έγκρισης:**

110046

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

30/03/2011

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφο

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.