

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

Autorizado

- Dimpylate

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

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

---

**Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Bovino  
Caprino  
Ovino  
Porcino

---

**Vía de administración:**

Baño  
Uso tópico

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponibile únicamente en English  
600.00 Gramo(s) / 1.00 Litro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Concentrado para solución para baño

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Baño:**

- 

**Bovino**

- Meat and offal. 14 Día

- Milk. 3 Día

- 

**Caprino**

- Meat and offal. 21 Día

- Milk. 21 Día

- 

**Ovino**

- Meat and offal. 35 Día

- Milk. 21 Día

**Uso tópico:**

- 

**Bovino**

- Meat and offal. 14 Día

- Milk. 3 Día

- 

**Ovino**

- Meat and offal. 35 Día

- Milk. 21 Día

- 

**Caprino**

- Meat and offal. 21 Día

- Milk. 21 Día

•

**Porcino**

- Meat and offal. 21 Día

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QP53AF03

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Rumania; Rumanía

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

ZAGRO Europe GmbH

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

24/03/1998

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Denka International B.V.

---

**Autoridad responsable:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Número de autorización:**

110046

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

30/03/2011

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.