

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

Engedélyezett

- Dimpylate

## Termék azonosítása

### **Készítmény neve:**

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

### **Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

### **Célállat faj:**

szarvasmarha  
kecske  
juh  
sertés

### **Alkalmazás módja:**

Fürösztés  
Csak itt érhető el [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#)

## Termékjellemzők

### **Hatóanyag / Hatáserősség:**

Csak itt érhető el English  
600.00 gram(s) / 1.00 litre(s)

---

### **Gyógyszerforma:**

Koncentrátum fürösztő oldathoz

---

### **Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:**

#### **Fürösztés:**

- 

#### **szarvasmarha**

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

- 

#### **kecske**

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

- 

#### **juh**

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

#### **Topical use:**

- 

#### **szarvasmarha**

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

- 

#### **juh**

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

- 

#### **kecske**

- Meat and offal. 21 day

- Milk. 21 day

•

**sertés**

- Meat and offal. 21 day

---

**Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:**

QP53AF03

---

**Rendelhetőség:**

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Engedélyezési státusz:**

Valid

---

**Engedélyezett -ben:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [Romanian](#)

Csak itt érhető el [Romanian](#)

Csak itt érhető el [Romanian](#)

Csak itt érhető el [Romanian](#)

---

**További információ**

**Jogosultsági típus:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Készítmény engedélyezésének jogalapja:**

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

ZAGRO Europe GmbH

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

24/03/1998

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Denka International B.V.

---

**Felelős hatóság:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Engedély száma:**

110046

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

30/03/2011

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.