

File downloaded on 2026-05-06

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

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 oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

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