

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

Autorizzato

- Dimpylate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini
Caprino
Ovino
Suino

Via di somministrazione:

Immersione
Disponibile solo in [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#)

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English
600.00 grammo(i) / 1.00 litro(i)

Forma farmaceutica:

Concentrato per soluzione per immersione

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Immersione:

•

bovini

- carni e frattaglie. 14 giorno
- latte. 3 giorno

•

Caprino

- carni e frattaglie. 21 giorno
- latte. 21 giorno

•

Ovino

- carni e frattaglie. 35 giorno
- latte. 21 giorno

Topical use:

•

bovini

- carni e frattaglie. 14 giorno
- latte. 3 giorno

•

Ovino

- carni e frattaglie. 35 giorno
- latte. 21 giorno

•

Caprino

- carni e frattaglie. 21 giorno

- latte. 21 giorno

•

Suino

- carni e frattaglie. 21 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QP53AF03

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Romania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Romanian

Disponibile solo in Romanian

Disponibile solo in Romanian

Disponibile solo in Romanian

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

ZAGRO Europe GmbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

24/03/1998

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Denka International B.V.

Autorità responsabile:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numero di autorizzazione:

110046

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

30/03/2011

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.