

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

Toegelaten

- Dimpylate

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

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

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Rund  
Geit  
Schaap  
Varken

---

**Toedieningsweg:**

Onderdompeling  
Alleen beschikbaar in [Spaans](#) [Grieks](#) [Engels](#) [Portugees](#)

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in Engels  
600.00 gram(s) / 1.00 litre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Concentraat voor dipoplossing

---

**Wachttijd per toedieningsweg:**

**Onderdompeling:**

•

**Rund**

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

•

**Geit**

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

•

**Schaap**

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

**Topical use:**

•

**Rund**

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

•

**Schaap**

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

•

**Geit**

- Meat and offal. 21 day

- Milk. 21 day

•

**Varken**

- Meat and offal. 21 day

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QP53AF03

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Roemenië

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Roemeense](#)

Alleen beschikbaar in [Roemeense](#)

Alleen beschikbaar in [Roemeense](#)

Alleen beschikbaar in [Roemeense](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

ZAGRO Europe GmbH

---

**Handelsvergunningsdatum:**

24/03/1998

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Denka International B.V.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Vergunningsnummer:**

110046

---

**Datum toelatingswijziging:**

30/03/2011

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.