

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:

Onderdomping:

•

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

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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