

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

Dopuszczony

- Dimpylate

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

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

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Kąpiel

Dostępne wyłącznie w hiszpański grecki angielski portugalski

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski

600.00 gram(s) / 1.00 litre(s)

Postać farmaceutyczna:

Koncentrat do sporządzania roztworu do kąpieli

Okres karencji w zależności od drogi podania:**Kąpiel:**

-

Cattle

- Meat and offal. 14 day

- Milk. 3 day

-

Goat

- Meat and offal. 21 day

- Milk. 21 day

-

Sheep

- Meat and offal. 35 day

- Milk. 21 day

Topical use:

-

Cattle

- Meat and offal. 14 day

- Milk. 3 day

-

Sheep

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

-

Goat

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

-

Pig

- Meat and offal. 21 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QP53AF03

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski litewski niderlandzki portugalski rumuński słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w rumuński

Dostępne wyłącznie w rumuński

Dostępne wyłącznie w rumuński

Dostępne wyłącznie w rumuński

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#)

Podmiot odpowiedzialny:

ZAGRO Europe GmbH

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

24/03/1998

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Denka International B.V.

Organ odpowiedzialny:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numer pozwolenia:

110046

Data zmiany statusu pozwolenia:

30/03/2011

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.