

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

Autorizado

- Dimpylate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Banho medicamentoso

Uso tópico

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

600.00 grama(s) / 1.00 litro(s)

Forma farmacêutica:

Concentrado para solução para banho medicamentoso

Intervalo de segurança por via de administração:**Banho medicamentoso:**

-

Cattle

- Meat and offal. 14 dia

- Milk. 3 dia

-

Goat

- Meat and offal. 21 dia

- Milk. 21 dia

-

Sheep

- Meat and offal. 35 dia

- Milk. 21 dia

Uso tópico:

-

Cattle

- Meat and offal. 14 dia

- Milk. 3 dia

-

Sheep

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

-

Goat

- Meat and offal. 21 dia
- Milk. 21 dia

-

Pig

- Meat and offal. 21 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP53AF03

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Roménia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em romeno

Disponível apenas em romeno

Disponível apenas em romeno

Disponível apenas em romeno

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês
Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

ZAGRO Europe GmbH

Data de autorização de introdução no mercado:

24/03/1998

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Denka International B.V.

Autoridade responsável:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número da autorização:

110046

Data da alteração do estado de autorização:

30/03/2011

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.