

# Neocidol 600 mg/ml koncentrátum fürösztő emulzióhoz juhok részére A.U.V.

Autorizado

- Dimpylate

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

Neocidol 600 mg/ml koncentrátum fürösztő emulzióhoz juhok részére A.U.V.

### **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](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### **Via de administração:**

Uso cutâneo

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)  
600.00 grama(s) / 1.00 litro(s)

**Forma farmacêutica:**

Concentrado para emulsão para banho medicamentoso

---

**Intervalo de segurança por via de administração:****Uso cutâneo:**

- 

**Sheep**

- Meat and offal. 70 dia

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QP53AF03

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Hungria

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [húngaro](#)

Disponível apenas em [húngaro](#)

---

## 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](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

ZAGRO Europe GmbH

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

22/04/2004

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Denka International B.V.

---

**Autoridade responsável:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Número da autorização:**

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

22/04/2004

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)