

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

Autorizat

- Dimpylate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

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

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Capră

Oaie

Porc

Calea de administrare:

-

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Greacă](#) [Engleză](#) [Portugheză](#)

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
600.00 gram(e) / 1.00 litru(i)

Forma farmaceutică:

Concentrat pentru soluție pentru îmbăiere

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

-:

-

Bovine

- Carne și organe. 14 zi
- Lapte. 3 zi

-

Capră

- Carne și organe. 21 zi
- Lapte. 21 zi

-

Oaie

- Carne și organe. 35 zi
- Lapte. 21 zi

Topical use:

-

Bovine

- Carne și organe. 14 zi
- Lapte. 3 zi

-

Oaie

- Carne și organe. 35 zi
- Lapte. 21 zi

-

Capră

- Carne și organe. 21 zi

- Lapte. 21 zi

•

Porc

- Carne și organe. 21 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QP53AF03

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

România

Descrierea ambalajului:

Flacon polietilenă x 5 litri

Flacon polietilena x 1 litru

Flacon polietilena x 250 ml

Flacon polietilena x 100 ml

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#)
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

ZAGRO Europe GmbH

Data autorizației de comercializare:

24/03/1998

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Denka International B.V.

Autoritatea responsabilă:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numărul autorizației:

110046

Data modificării statusului autorizației:

30/03/2011

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului