

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

Ima
dovoljenje za
promet

- Dimpylate

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

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

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

govedo

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Kopanje

Na voljo samo v [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#)

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)
600.00 gram(s) / 1.00 litre(s)

Farmacevtska oblika:

Koncentrat za raztopino za kopel

Karenca glede na pot uporabe:

Kopanje:

-

govedo

- 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:

-

govedo

- 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

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QP53AF03

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Romanian](#)

Na voljo samo v [Romanian](#)

Na voljo samo v [Romanian](#)

Na voljo samo v [Romanian](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

ZAGRO Europe GmbH

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

24/03/1998

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Denka International B.V.

Pristojni organ:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

110046

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

30/03/2011

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.