

NeyDIL 68 Revitorgan-Dilution

Nr.68 D4 pro vet.

Autorisiert

- Thymus bovis fetalis D4 aquos.
- Hypophysis cerebri suis D4 aquos.
- Diencephalon bovis fetalis D4 aquos.
- Medulla spinalis bovis fetalis D4 aquos.
- Glandula suprarenalis suis D4 aquos.
- Testis bovis juvenilis D4 aquos.
- Hepar bovis fetalis D4 aquos.
- Hepar bovis D4 aquos.
- Pancreas bovis D4 aquos.
- Musculi bovis fetalis D4 aquos.
- Columna vertebralis bovis fetalis D4 aquos.
- Articulationes bovis fetalis D4 aquos.
- Ren bovis fetalis D4 aquos.
- Ren bovis fetalis D4 aquos.
- Placenta materna bovis D4 aquos.
- Nucleus pulposus bovis fetalis D4 aquos.

Product identification

Name des Arzneimittels:

NeyDIL 68 Revitorgan-Dilution Nr.68 D4 pro vet.

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Hund

Katze

Rind

Ziege

Schaf

Pferd

Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

1.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

1.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

1.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

1.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)
1.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)
1.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)
1.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)
1.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)
1.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)
1.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)
1.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)
1.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)
1.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)
1.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)
1.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)
1.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Deutschland

Beschreibung der Verpackung:

(ID1): 1 äußeres Behältnis mit 5 Ampulle (-) mit 2 Milliliter (10.0 Milliliter)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Vitorgan Arzneimittel GmbH

Marketing authorisation date:

24/08/2005

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Vitorgan Arzneimittel GmbH

Solpharm Pharmazeutische Erzeugnisse GmbH

Zuständige Behörde:

BVL

Zulassungsnummer:

2580053.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

31/07/2015

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000100004>