

NeyDIL 66 Revitorgan-Dilution Nr.66 D4 pro vet.

Zugelassen

- Diencephalon bovis fetalis D4 aquos.
- Placenta materna bovis D4 aquos.
- Funiculus umbilicalis bovis fetalis D4 aquos.
- Glandula thymi suis D4 aquos.
- Corpus pineale suis D4 aquos.
- Testis bovis juvenilis D4 aquos.
- Glandula suprarenalis suis D4 aquos.
- Glandula thyreoidea suis D4 aquos.
- Medulla ossium bovis fetalis D4 aquos.
- Pulmo bovis fetalis D4 aquos.
- Hepar bovis fetalis D4 aquos.
- Hepar bovis D4 aquos.
- Pancreas bovis D4 aquos.
- Ren bovis fetalis D4 aquos.
- Ren bovis fetalis D4 aquos.
- Lien bovis fetalis D4 aquos.
- Tunica mucosa intestini tenuis bovis fetalis D4 aquos.
- Tunica mucosa intestini crassi bovis fetalis D4 aquos.

Produktidentifikation

Arzneimittel:

NeyDIL 66 Revitorgan-Dilution Nr.66 D4 pro vet.

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch
Verfügbar nur in englisch
Verfügbar nur in englisch
Verfügbar nur in englisch
Verfügbar nur in englisch
Verfügbar nur in englisch
Verfügbar nur in englisch
Verfügbar nur in englisch
Verfügbar nur in englisch
Verfügbar nur in englisch
Verfügbar nur in englisch
Verfügbar nur in englisch
Verfügbar nur in englisch
Verfügbar nur in englisch
Verfügbar nur in englisch
Verfügbar nur in englisch
Verfügbar nur in englisch
Verfügbar nur in englisch
Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Hund
Katze
Rind
Ziege
Schaf
Pferd
Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung
subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
1.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
1.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
1.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
1.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
1.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
1.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
1.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
1.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
1.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
1.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
1.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
1.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
1.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
1.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
1.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
1.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
1.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
1.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID2) 100 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 50 Ampulle mit jeweils 2 Milliliter

(ID1) 10 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 5 Ampulle mit jeweils 2 Milliliter

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Vitorgan Arzneimittel GmbH

Zulassungsdatum:

26/08/2005

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Vitorgan Arzneimittel GmbH

Solupharm Pharmazeutische Erzeugnisse GmbH

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

2580069.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

27/06/2016

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