

# NeyDIL 63 Revitorgan-Dilution Nr.63 D4 pro vet.

Zugelassen

- Ren bovis fetalis D4 aquos.
- Ren bovis fetalis D4 aquos.
- Tunica mucosa vesicae urinariae bovis fetalis D4 aquos.
- Cor bovis fetalis D4 aquos.
- Aorta bovis D4 aquos.
- Vasa bovis fetalis D4 aquos.
- Placenta bovis D4 aquos.
- Hepar bovis fetalis D4 aquos.
- Hepar bovis D4 aquos.
- Lien bovis fetalis D4 aquos.
- Pancreas bovis D4 aquos.
- Glandula suprarenalis suis D4 aquos.
- Glandula thyreoidea suis D4 aquos.
- Diencephalon bovis fetalis D4 aquos.

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

NeyDIL 63 Revitorgan-Dilution Nr.63 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

### Zieltierarten:

Hund

Katze

# Brieftaube

Papagei

**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)

---

**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:**

(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:**

2580054.00.00

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

25/06/2016

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Packungsbeilage