

# NeyDIL 63 Revitorgan-Dilution

Zugelassen

## Nr.63 D4 pro vet.

- 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

---

### **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

---

**Abgaberegelung:**

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