

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

Myönnetty

- 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.

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

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

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä English

Papukaija

Ihon alle

Saatavissa vain kielillä English

1.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

1.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

1.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

1.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

1.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

1.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

1.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

1.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, liuos

Reseptistatus:

Ei vaadi eläinlääkemääräystä

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [German](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Vitorgan Arzneimittel GmbH

Myyntiluvan myöntämispäivä:

26/08/2005

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Vitorgan Arzneimittel GmbH

Solupharm Pharmazeutische Erzeugnisse GmbH

Vastaava viranomainen:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Myyntilupanumero:

2580054.00.00

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

25/06/2016

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Pakkausseloste

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.