

NeyDIL 64 Revitorgan-Dilution Nr.64 D4 pro vet.

Odobreno

- Embryo totalis bovis D4 aquos.
- Placenta bovis D4 aquos.
- Amnion bovis fetalis D4 aquos.
- Funiculus umbilicalis bovis fetalis D4 aquos.
- Cor bovis fetalis D4 aquos.
- Ren bovis fetalis D4 aquos.
- Ren bovis fetalis D4 aquos.
- Pancreas bovis D4 aquos.
- Tunica mucosa intestini tenuis bovis fetalis D4 aquos.
- Tunica mucosa intestini crassi bovis fetalis D4 aquos.
- Lien bovis fetalis D4 aquos.
- Glandula thymi suis D4 aquos.
- Glandula suprarenalis suis D4 aquos.
- Glandula parathyreoidea suis D4 aquos.
- Testis bovis juvenilis D4 aquos.
- Hypophysis cerebri suis D4 aquos.
- Diencephalon bovis fetalis D4 aquos.
- Cortex cerebri bovis fetalis D4 aquos.

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

NeyDIL 64 Revitorgan-Dilution Nr.64 D4 pro vet.

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)
Dostupan samo u [engleski](#)
Dostupan samo u [engleski](#)
Dostupan samo u [engleski](#)
Dostupan samo u [engleski](#)
Dostupan samo u [engleski](#)
Dostupan samo u [engleski](#)
Dostupan samo u [engleski](#)
Dostupan samo u [engleski](#)
Dostupan samo u [engleski](#)
Dostupan samo u [engleski](#)
Dostupan samo u [engleski](#)
Dostupan samo u [engleski](#)
Dostupan samo u [engleski](#)
Dostupan samo u [engleski](#)
Dostupan samo u [engleski](#)
Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Intramuskularno

Supkutano

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)
1.00 unit(s) / 2.00 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)

1.00 unit(s) / 2.00 mililitar

Dostupan samo u engleski

1.00 unit(s) / 2.00 mililitar

Dostupan samo u engleski

1.00 unit(s) / 2.00 mililitar

Dostupan samo u engleski

1.00 unit(s) / 2.00 mililitar

Dostupan samo u engleski

1.00 unit(s) / 2.00 mililitar

Dostupan samo u engleski

1.00 unit(s) / 2.00 mililitar

Dostupan samo u engleski

1.00 unit(s) / 2.00 mililitar

Dostupan samo u engleski

1.00 unit(s) / 2.00 mililitar

Dostupan samo u engleski

1.00 unit(s) / 2.00 mililitar

Dostupan samo u engleski

1.00 unit(s) / 2.00 mililitar

Dostupan samo u engleski

1.00 unit(s) / 2.00 mililitar

Dostupan samo u engleski

1.00 unit(s) / 2.00 mililitar

Dostupan samo u engleski

1.00 unit(s) / 2.00 mililitar

Dostupan samo u engleski

1.00 unit(s) / 2.00 mililitar

Dostupan samo u engleski

1.00 unit(s) / 2.00 mililitar

Dostupan samo u engleski

1.00 unit(s) / 2.00 mililitar

Dostupan samo u engleski

1.00 unit(s) / 2.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

otopina za injekciju

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupan samo u [njemački](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Dostupan samo u [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Vitorgan Arzneimittel GmbH

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

24/08/2005

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Vitorgan Arzneimittel GmbH

Solupharm Pharmazeutische Erzeugnisse GmbH

Nadležno tijelo:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Broj odobrenja:

2580145.00.00

Datum promjene statusa odobrenja:

31/07/2013

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.