

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

Dopuszczony

- 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.

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

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

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie domięśniowe

Podanie podskórne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
1.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

1.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

1.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

1.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

1.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

1.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

1.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

1.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

1.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

1.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

1.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

1.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

1.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

1.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

1.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

1.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

1.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

1.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do wstrzykiwań

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w niemiecki

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski włoski łotewski szwedzki islandzki Norwegian

Podmiot odpowiedzialny:

Vitorgan Arzneimittel GmbH

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

24/08/2005

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Vitorgan Arzneimittel GmbH

Solupharm Pharmazeutische Erzeugnisse GmbH

Organ odpowiedzialny:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numer pozwolenia:

2580145.00.00

Data zmiany statusu pozwolenia:

31/07/2013

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Ulotka dla pacjenta

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.