

NeyDIL 65 Revitorgan-Dilution Nr.65 D4 pro vet.

Dopuszczony

- Thymus bovis fetalis D4 aquos.
- Glandula suprarenalis suis D4 aquos.
- Nodus lymphaticus bovis fetalis D4 aquos.
- Glandula parathyreoidea suis D4 aquos.
- Hepar bovis fetalis D4 aquos.
- Hepar bovis D4 aquos.
- Ren bovis fetalis D4 aquos.
- Ren bovis fetalis D4 aquos.
- Pancreas bovis D4 aquos.
- Lien bovis fetalis D4 aquos.
- Vasa bovis fetalis D4 aquos.
- Funiculus umbilicalis bovis fetalis D4 aquos.
- Hypophysis cerebri suis D4 aquos.
- Diencephalon bovis fetalis D4 aquos.
- Mucosa miscae bovis D4 aquos.
- Cutis bovis fetalis D4 aquos.
- Medulla ossium bovis fetalis D4 aquos.
- Mucosa miscae bovis fetalis D4 aquos.

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

NeyDIL 65 Revitorgan-Dilution Nr.65 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

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski rumuński fiński szwedzki Norwegian

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

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:

22/08/2005

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Vitorgan Arzneimittel GmbH

Solupharm Pharmazeutische Erzeugnisse GmbH

Organ odpowiedzialny:

Numer pozwolenia:

2580391.00.00

Data zmiany statusu pozwolenia:

30/06/2016

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