

NeyDIL 96 Revitorgan-Dilution

Nr. 96 D4 pro vet.

Dopuszczony

- Musculi bovis fetalis D4 aquos.
- Cor bovis fetalis D4 aquos.
- Musculus bovis D4 aquos.
- Thymus bovis fetalis D4 aquos.
- Glandula thymi suis D4 aquos.
- Medulla spinalis bovis fetalis D4 aquos.
- Cortex cerebri bovis fetalis D4 aquos.
- Corpus pineale suis D4 aquos.
- Diencephalon bovis fetalis D4 aquos.

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

NeyDIL 96 Revitorgan-Dilution Nr. 96 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](#)

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

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

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

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)

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:

7/09/2005

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:

2580260.00.00

Data zmiany statusu pozwolenia:

25/06/2016

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