

NeyDIL 68 Revitorgan-Dilution Nr.68 D4 pro vet.

Dopuszczony

- Thymus bovis fetalis D4 aquos.
- Hypophysis cerebri suis D4 aquos.
- Diencephalon bovis fetalis D4 aquos.
- Medulla spinalis bovis fetalis D4 aquos.
- Glandula suprarenalis suis D4 aquos.
- Testis bovis juvenilis D4 aquos.
- Hepar bovis fetalis D4 aquos.
- Hepar bovis D4 aquos.
- Pancreas bovis D4 aquos.
- Musculi bovis fetalis D4 aquos.
- Columna vertebralis bovis fetalis D4 aquos.
- Articulationes bovis fetalis D4 aquos.
- Ren bovis fetalis D4 aquos.
- Ren bovis fetalis D4 aquos.
- Placenta materna bovis D4 aquos.
- Nucleus pulposus bovis fetalis D4 aquos.

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

NeyDIL 68 Revitorgan-Dilution Nr.68 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

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)

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:

2580053.00.00

Data zmiany statusu pozwolenia:

31/07/2015

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.

Charakterystyka produktu leczniczego

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