

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

Autorizado

- 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.

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)
Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

1.00 unidade(s) / 2.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

1.00 unidade(s) / 2.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

1.00 unidade(s) / 2.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

1.00 unidade(s) / 2.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

1.00 unidade(s) / 2.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

1.00 unidade(s) / 2.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

1.00 unidade(s) / 2.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

1.00 unidade(s) / 2.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

1.00 unidade(s) / 2.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

1.00 unidade(s) / 2.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

1.00 unidade(s) / 2.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

1.00 unidade(s) / 2.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

1.00 unidade(s) / 2.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

1.00 unidade(s) / 2.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

1.00 unidade(s) / 2.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

1.00 unidade(s) / 2.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

1.00 unidade(s) / 2.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

1.00 unidade(s) / 2.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Alemanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em alemão

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês italiano letão sueco islandês Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado:

Vitorgan Arzneimittel GmbH

Data de autorização de introdução no mercado:

24/08/2005

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Vitorgan Arzneimittel GmbH

Solpharm Pharmazeutische Erzeugnisse GmbH

Autoridade responsável:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número da autorização:

2580145.00.00

Data da alteração do estado de autorização:

31/07/2013

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.