

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

Não
autorizado

- 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.

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

Substância ativa:

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](#) [Norwegian](#)

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

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:

Abandonada

Autorizado em:

Alemanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em alemão

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:

22/08/2005

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:

2580391.00.00

Data da alteração do estado de autorização:

22/01/2026

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet