

NeyDIL 96 Revitorgan-Dilution Nr. 96 D4 pro vet.

Autorizat

- 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.

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

NeyDIL 96 Revitorgan-Dilution Nr. 96 D4 pro vet.

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Câine

Pisică

Bovine

Capră

Oaie

Cal

Porc

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

1.00 unitate(i) / 2.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

1.00 unitate(i) / 2.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

1.00 unitate(i) / 2.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

1.00 unitate(i) / 2.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

1.00 unitate(i) / 2.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

1.00 unitate(i) / 2.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

1.00 unitate(i) / 2.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

1.00 unitate(i) / 2.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză

1.00 unitate(i) / 2.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează fără prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Germană](#)

Disponibile numai în [Germană](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Vitorgan Arzneimittel GmbH

Data autorizației de comercializare:

7/09/2005

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Vitorgan Arzneimittel GmbH

Solpharm Pharmazeutische Erzeugnisse GmbH

Autoritatea responsabilă:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numărul autorizației:

2580260.00.00

Data modificării statusului autorizației:

25/06/2016

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet