

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

Oprávněný

- 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.

Identifikácia lieku

Názov lieku:

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

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)
Dostupné len v [English](#)
Dostupné len v [English](#)
Dostupné len v [English](#)
Dostupné len v [English](#)
Dostupné len v [English](#)
Dostupné len v [English](#)
Dostupné len v [English](#)
Dostupné len v [English](#)
Dostupné len v [English](#)
Dostupné len v [English](#)
Dostupné len v [English](#)
Dostupné len v [English](#)
Dostupné len v [English](#)
Dostupné len v [English](#)
Dostupné len v [English](#)
Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)
Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramuskulárne použitie
Subkutánne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)
1.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)
Dostupné len v [English](#)

1.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

1.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

1.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

1.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

1.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

1.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

1.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

1.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

1.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

1.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

1.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

1.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

1.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

1.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

1.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

1.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

1.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčný roztok

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Nemecko

Opis balenia:

Dostupné len v [Nemecky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Vitorgan Arzneimittel GmbH

Dátum registrácie lieku:

24/08/2005

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Vitorgan Arzneimittel GmbH

Solpharm Pharmazeutische Erzeugnisse GmbH

Zodpovedný orgán:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Číslo registrácie:

2580145.00.00

Dátum zmeny stavu registrácie:

31/07/2013

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.