

NeyDIL 64 Revitorgan-Dilution

Nr.64 D4 pro vet.

Pooblašeno

- 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.

Product identification

Ime zdravila:

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

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)
Na voljo samo v [English](#)
Na voljo samo v [English](#)
Na voljo samo v [English](#)
Na voljo samo v [English](#)
Na voljo samo v [English](#)
Na voljo samo v [English](#)
Na voljo samo v [English](#)
Na voljo samo v [English](#)
Na voljo samo v [English](#)
Na voljo samo v [English](#)
Na voljo samo v [English](#)
Na voljo samo v [English](#)
Na voljo samo v [English](#)
Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)
Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)
govedo
Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)
Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)
Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

intramuskularna uporaba

Subkutana uporaba

Product details

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v English

1.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

1.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

1.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

1.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

1.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

1.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

1.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

1.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

1.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

1.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

1.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

1.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

1.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

1.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

1.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

1.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

1.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

1.00 unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

Raztopina za injiciranje

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja brez veterinarskega recepta

Status dovoljenja:

Valid

Authorised in:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine:

Na voljo samo v [German](#)

Additional information

Entitlement type:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Vitorgan Arzneimittel GmbH

Marketing authorisation date:

24/08/2005

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Vitorgan Arzneimittel GmbH

Solpharm Pharmazeutische Erzeugnisse GmbH

Pristojni organ:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Številka dovoljenja :

2580145.00.00

Datum spremembe statusa dovoljenja:

31/07/2013

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Documents

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000099961>