

NeyDIL 66 Revitorgan-Dilution Nr.66 D4 pro vet.

Ima dovoljenje za promet

- Diencephalon bovis fetalis D4 aquos.
- Placenta materna bovis D4 aquos.
- Funiculus umbilicalis bovis fetalis D4 aquos.
- Glandula thymi suis D4 aquos.
- Corpus pineale suis D4 aquos.
- Testis bovis juvenilis D4 aquos.
- Glandula suprarenalis suis D4 aquos.
- Glandula thyreoidea suis D4 aquos.
- Medulla ossium bovis fetalis D4 aquos.
- Pulmo bovis fetalis D4 aquos.
- Hepar bovis fetalis D4 aquos.
- Hepar bovis D4 aquos.
- Pancreas bovis D4 aquos.
- Ren bovis fetalis D4 aquos.
- Ren bovis fetalis D4 aquos.
- Lien bovis fetalis D4 aquos.
- Tunica mucosa intestini tenuis bovis fetalis D4 aquos.
- Tunica mucosa intestini crassi bovis fetalis D4 aquos.

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

NeyDIL 66 Revitorgan-Dilution Nr.66 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](#)

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

Podatki o zdravilu

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)

Farmaceutska oblika:

Raztopina za injiciranje

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja brez veterinarskega recepta

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

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

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [German](#)

Na voljo samo v [German](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

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

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Vitorgan Arzneimittel GmbH

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

26/08/2005

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 za promet z zdravilom:

2580069.00.00

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

27/06/2016

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