

COENZYME COMPOSITUM, injekcinis tirpalas

Разрешен

- ACIDUM ALPHA-KETOGLUTARICUM D6
- CERIUM OXALICUM D8
- MAGNESIUM OROTICUM D6
- MANGANUM PHOSPHORICUM D6
- NATRIUM DIETHYLOXALACETICUM D6
- BETA VULGARIS
- COENZYM A D8
- NADIDUM D8
- ADENOSINUM TRIPHOSPHORICUM D10
- SULFUR D10
- HEPAR SULFURIS D10
- PULSATILLA PRATENSIS D6
- CYSTEINUM D6
- NATRIUM PYRUVICUM D8
- BARIUM OXALSUCCINICUM D10
- ACIDUM SUCCINICUM D8
- ACIDUM MALICUM D8
- ACIDUM ALPHA-KETOGLUTARICUM D8
- ACIDUM FUMARICUM D8
- ACIDUM CITRICUM D8
- ACIDUM CIS-ACONITICUM D8
- NICOTINAMIDUM D6
- PYRIDOXINUM HYDROCHLORICUM D6
- THIAMINUM HYDROCHLORICUM D6
- NATRIUM RIBOFLAVINUM PHOSPHORICUM D6
- ACIDUM ASCORBICUM D6

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

COENZYME COMPOSITUM, injekcinis tirpalas

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

кон

говеда

свиня
овца
коза
куче
котка

Начин на приложение:

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
0.05 millilitre(s) / 1.00 Ампула

Налично само в Английски
0.05 millilitre(s) / 1.00 Ампула

Налично само в Английски
0.05 millilitre(s) / 1.00 Ампула

Налично само в Английски
0.05 millilitre(s) / 1.00 Ампула

Налично само в Английски
0.05 millilitre(s) / 1.00 Ампула

Налично само в Английски
0.05 millilitre(s) / 1.00 Ампула

Налично само в Английски
0.05 millilitre(s) / 1.00 Ампула

Налично само в Английски
0.05 millilitre(s) / 1.00 Ампула

Налично само в Английски
0.05 millilitre(s) / 1.00 Ампула

Налично само в Английски
0.05 millilitre(s) / 1.00 Ампула

Налично само в Английски
0.05 millilitre(s) / 1.00 Ампула

Налично само в Английски
0.05 millilitre(s) / 1.00 Ампула

Налично само в Английски

0.05 millilitre(s) / 1.00 Ампула

Налично само в Английски

0.05 millilitre(s) / 1.00 Ампула

Налично само в Английски

0.05 millilitre(s) / 1.00 Ампула

Налично само в Английски

0.05 millilitre(s) / 1.00 Ампула

Налично само в Английски

0.05 millilitre(s) / 1.00 Ампула

Налично само в Английски

0.05 millilitre(s) / 1.00 Ампула

Налично само в Английски

0.05 millilitre(s) / 1.00 Ампула

Налично само в Английски

0.05 millilitre(s) / 1.00 Ампула

Налично само в Английски

0.05 millilitre(s) / 1.00 Ампула

Налично само в Английски

0.05 millilitre(s) / 1.00 Ампула

Налично само в Английски

0.05 millilitre(s) / 1.00 Ампула

Налично само в Английски

0.05 millilitre(s) / 1.00 Ампула

Налично само в Английски

0.05 millilitre(s) / 1.00 Ампула

Налично само в Английски

0.05 millilitre(s) / 1.00 Ампула

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QV03

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

Lithuania

Описание на опаковката:

Налично само в Литовски

Налично само в Литовски

Налично само в Литовски

Налично само в Литовски

Налично само в Литовски

Налично само в Литовски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Дата на разрешение за търговия:

23/03/2003

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Отговорен орган:

State Food And Veterinary Service

Номер на разрешението за търговия:

Тази информация не е налична за този продукт.

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

24/02/2026

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.