

File downloaded on 2026-01-14

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/de/600000099986>

Ubichinon compositum ad us. vet.

Zugelassen

- ACIDUM ACETYLSALICYLICUM D10
- ACIDUM ASCORBICUM D6
- Acidum lacticum D6
- Dinatrium adenosinum triphosphoricum D10
- ANTHRACHINONUM D10
- COENZYM A D10
- CONIUM MACULATUM D4
- GALIUM APARINE D6
- HISTAMINUM D10
- HYDRASTIS CANADENSIS D4
- HYDROCHINONUM D8
- MAGNESIUM GLUCONICUM D10
- NADIDUM D10
- NAPHTHOCHINONUM D10
- NATRIUM RIBOFLAVINUM PHOSPHORICUM D6
- NICOTINAMIDUM D6
- P-BENZOCHINONUM D10
- PODOPHYLLUM PELTATUM D4
- PYRIDOXINUM HYDROCHLORICUM D6
- SULFUR D8
- THIAMINUM HYDROCHLORICUM D6
- TRICHINOYLUM D10
- UBIDECARENONUM D10
- VACCINIUM MYRTILLUS D4
- ACIDUM THIOCTICUM D8
- MANGANUM PHOSPHORICUM D8
- NATRIUM DIETHYLOXALACETICUM D8

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Ubichinon compositum ad us. vet.

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Hund

Katze

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

22.00 milligram(s) / 2.20 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

22.00 milligram(s) / 2.20 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

22.00 milligram(s) / 2.20 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

22.00 milligram(s) / 2.20 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

22.00 milligram(s) / 2.20 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

22.00 milligram(s) / 2.20 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

22.00 milligram(s) / 2.20 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

22.00 milligram(s) / 2.20 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

22.00 milligram(s) / 2.20 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

22.00 milligram(s) / 2.20 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

22.00 milligram(s) / 2.20 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

22.00 milligram(s) / 2.20 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

22.00 milligram(s) / 2.20 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

22.00 milligram(s) / 2.20 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

22.00 milligram(s) / 2.20 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

22.00 milligram(s) / 2.20 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

22.00 milligram(s) / 2.20 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

22.00 milligram(s) / 2.20 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

22.00 milligram(s) / 2.20 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

22.00 milligram(s) / 2.20 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

22.00 milligram(s) / 2.20 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

22.00 milligram(s) / 2.20 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

22.00 milligram(s) / 2.20 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

22.00 milligram(s) / 2.20 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

22.00 milligram(s) / 2.20 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

22.00 milligram(s) / 2.20 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

22.00 milligram(s) / 2.20 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID2) 220 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 100 Ampulle (Glas) mit jeweils 2.2 Milliliter

(ID1) 22 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 10 Ampulle (Glas) mit jeweils 2.2 Milliliter

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Zulassungsdatum:

19/05/2018

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

402415.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

19/05/2018

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

Dokumente

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels