

File downloaded on 2026-08-22

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/de/600000100048>

Coenzyme compositum ad us. vet.

Zugelassen

- NATRIUM DIETHYLOXALACETICUM D6
- MANGANUM PHOSPHORICUM D6
- MAGNESIUM OROTICUM D6
- CERIUM OXALICUM D8
- ACIDUM THIOCTICUM D6
- THIAMINUM HYDROCHLORICUM D6
- SULFUR D10
- PYRIDOXINUM HYDROCHLORICUM D6
- PULSATILLA PRATENSIS D6
- NICOTINAMIDUM D6
- NATRIUM RIBOFLAVINUM PHOSPHORICUM D6
- NATRIUM PYRUVICUM D8
- NADIDUM D8
- HEPAR SULFURIS D10
- CYSTEINUM D6
- COENZYM A D8
- BETA VULGARIS SSP. VULGARIS VAR. CONDITIVA E
RADICE D4
- BARIUM OXALSUCCINICUM D10
- ADENOSINUM TRIPHOSPHORICUM D10
- ACIDUM SUCCINICUM D8
- ACIDUM MALICUM D8
- ACIDUM FUMARICUM D8
- ACIDUM CITRICUM D8
- ACIDUM CIS-ACONITICUM D8
- ACIDUM ALPHA-KETOGLUTARICUM D8
- ACIDUM ASCORBICUM D6

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Coenzyme 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

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)

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:

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

(ID2) 220 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 100 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:

21/12/2018

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

402448.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

21/12/2018

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

Dokumente

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels