

COENZYME COMPOSITUM, injekcinis tirpalas

Registruotas

- 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

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

COENZYME COMPOSITUM, injekcinis tirpalas

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Žirgas

Galvijai

Kiaulė
Avis
Ožka
Šuo
Katė

Naudojimo būdas:

Leisti po oda

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)
0.05 mililitrai / 1.00 Ampulė

Pateikiama tik [Anglų](#)
0.05 mililitrai / 1.00 Ampulė

Pateikiama tik [Anglų](#)
0.05 mililitrai / 1.00 Ampulė

Pateikiama tik [Anglų](#)
0.05 mililitrai / 1.00 Ampulė

Pateikiama tik [Anglų](#)
0.05 mililitrai / 1.00 Ampulė

Pateikiama tik [Anglų](#)
0.05 mililitrai / 1.00 Ampulė

Pateikiama tik [Anglų](#)
0.05 mililitrai / 1.00 Ampulė

Pateikiama tik [Anglų](#)
0.05 mililitrai / 1.00 Ampulė

Pateikiama tik [Anglų](#)
0.05 mililitrai / 1.00 Ampulė

Pateikiama tik [Anglų](#)
0.05 mililitrai / 1.00 Ampulė

Pateikiama tik [Anglų](#)
0.05 mililitrai / 1.00 Ampulė

Pateikiama tik [Anglų](#)
0.05 mililitrai / 1.00 Ampulė

Pateikiama tik [Anglų](#)

0.05 mililitrai / 1.00 Ampulė

Pateikiama tik Anglų

0.05 mililitrai / 1.00 Ampulė

Pateikiama tik Anglų

0.05 mililitrai / 1.00 Ampulė

Pateikiama tik Anglų

0.05 mililitrai / 1.00 Ampulė

Pateikiama tik Anglų

0.05 mililitrai / 1.00 Ampulė

Pateikiama tik Anglų

0.05 mililitrai / 1.00 Ampulė

Pateikiama tik Anglų

0.05 mililitrai / 1.00 Ampulė

Pateikiama tik Anglų

0.05 mililitrai / 1.00 Ampulė

Pateikiama tik Anglų

0.05 mililitrai / 1.00 Ampulė

Pateikiama tik Anglų

0.05 mililitrai / 1.00 Ampulė

Pateikiama tik Anglų

0.05 mililitrai / 1.00 Ampulė

Pateikiama tik Anglų

0.05 mililitrai / 1.00 Ampulė

Pateikiama tik Anglų

0.05 mililitrai / 1.00 Ampulė

Pateikiama tik Anglų

0.05 mililitrai / 1.00 Ampulė

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QV03

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama be recepto

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Galima įsigyti:

Lithuania

Pakuotės aprašymas:

Ampulės po 5 ml, kartoninėse dėžutėse po 50 vnt.

Ampulės po 5 ml, kartoninėse dėžutėse po 5 vnt.

5 ampulės po 2,2 ml kartoninėse dėžutėse.

10 ampulių po 2,2 ml kartoninėse dėžutėse.

50 ampulių po 2,2 ml kartoninėse dėžutėse.

100 ampulių po 2,2 ml kartoninėse dėžutėse.

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Rinkodaros leidimo data:

23/03/2003

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Atsakinga institucija:

State Food And Veterinary Service

Registracijos numeris:

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

Registracijos statuso pasikeitimo data:

24/02/2026

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Combined File of all Documents