

File downloaded on 2026-04-20

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/pl/600000091473>

Ubichinon compositum Heel - Injektionslösung für Tiere

Dopuszczony

- ACIDUM ACETYLSALICYLICUM D10
- ACIDUM ASCORBICUM D6
- ACIDUM L(+)-LACTICUM DIL. D 6
- 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

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Ubichinon compositum Heel - Injektionslösung für Tiere

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Droga podania:

Podanie domięśniowe

Podanie dożylnie

Podanie podskórne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
22.00 milligram(s) / 2.20 gram(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
22.00 milligram(s) / 2.20 gram(s)

22.00 milligram(s) / 2.20 gram(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

22.00 milligram(s) / 2.20 gram(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

22.00 milligram(s) / 2.20 gram(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

22.00 milligram(s) / 2.20 gram(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

22.00 milligram(s) / 2.20 gram(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

22.00 milligram(s) / 2.20 gram(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

22.00 milligram(s) / 2.20 gram(s)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie domięśniowe:

•

Cattle

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

•

Goat

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

•

Sheep

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

•

Horse

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

-

Rabbit

- Meat and offal. 0 day

-

Pig

- Meat and offal. 0 day

Podanie dożylne:

-

Cattle

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

-

Goat

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

-

Sheep

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

-

Horse

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

-

Rabbit

- Meat and offal. 0 day

-

Pig

- Meat and offal. 0 day

Podanie podskórne:

•

Cattle

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

•

Goat

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

•

Sheep

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

•

Horse

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

•

Rabbit

- Meat and offal. 0 day

•

Pig

- Meat and offal. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QV03AX

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w niemiecki

Dostępne wyłącznie w niemiecki

Dostępne wyłącznie w niemiecki

Dostępne wyłącznie w niemiecki

Informacje dodatkowe

Typ uprawnień:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w angielski włoski łotewski Norwegian

Podmiot odpowiedzialny:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

8/07/2021

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Organ odpowiedzialny:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numer pozwolenia:

840743

Data zmiany statusu pozwolenia:

8/07/2021

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Ulotka dla pacjenta

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

oznakowanie opakowań

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

at-puar-600000091473-np-uebichinoen-de.pdf