

COENZYME COMPOSITUM, injekcinis tirpalas

Dopuszczony

- 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

szwedzki islandzki Norwegian

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

Droga podania:

Podanie podskórne

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski
0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampułka

Dostępne wyłącznie w angielski
0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampułka

Dostępne wyłącznie w angielski
0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampułka

Dostępne wyłącznie w angielski
0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampułka

Dostępne wyłącznie w angielski
0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampułka

Dostępne wyłącznie w angielski

0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampułka

Dostępne wyłącznie w angielski

0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampułka

Dostępne wyłącznie w angielski

0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampułka

Dostępne wyłącznie w angielski

0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampułka

Dostępne wyłącznie w angielski

0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampułka

Dostępne wyłącznie w angielski

0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampułka

Dostępne wyłącznie w angielski

0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampułka

Dostępne wyłącznie w angielski

0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampułka

Dostępne wyłącznie w angielski

0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampułka

Dostępne wyłącznie w angielski

0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampułka

Dostępne wyłącznie w angielski

0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampułka

Dostępne wyłącznie w angielski

0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampułka

Dostępne wyłącznie w angielski

0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampułka

Dostępne wyłącznie w angielski

0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampułka

Dostępne wyłącznie w angielski

0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampułka

Dostępne wyłącznie w angielski

0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampułka

Dostępne wyłącznie w angielski

0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampułka

Dostępne wyłącznie w angielski

0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampułka

Dostępne wyłącznie w angielski

0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampułka

Dostępne wyłącznie w angielski
0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampułka

Dostępne wyłącznie w angielski
0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampułka

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do wstrzykiwań

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QV03

Kategoria dostępności:

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

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

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

Dostępne w:

Lithuania

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w litewski

Dostępne wyłącznie w litewski

Dostępne wyłącznie w litewski

Dostępne wyłącznie w litewski

Dostępne wyłącznie w litewski

Dostępne wyłącznie w litewski

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

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:

23/03/2003

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Organ odpowiedzialny:

State Food And Veterinary Service

Numer pozwolenia:

Te informacje nie są dostępne dla tego produktu.

Data zmiany statusu pozwolenia:

24/02/2026

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

Dokumenty

Combined File of all Documents

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