

COENZYME COMPOSITUM, injekcinis tirpalas

Autorizat

- 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

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

COENZYME COMPOSITUM, injekcinis tirpalas

Substanța activă:

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Specia țintă:

Cal

Bovine

Porc
Oaie
Capră
Câine
Pisică

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
0.05 mililitru(i) / 1.00 Ampoule

Disponibile numai în Engleză
0.05 mililitru(i) / 1.00 Ampoule

Disponibile numai în Engleză
0.05 mililitru(i) / 1.00 Ampoule

Disponibile numai în Engleză
0.05 mililitru(i) / 1.00 Ampoule

Disponibile numai în Engleză
0.05 mililitru(i) / 1.00 Ampoule

Disponibile numai în Engleză
0.05 mililitru(i) / 1.00 Ampoule

Disponibile numai în Engleză
0.05 mililitru(i) / 1.00 Ampoule

Disponibile numai în Engleză
0.05 mililitru(i) / 1.00 Ampoule

Disponibile numai în Engleză
0.05 mililitru(i) / 1.00 Ampoule

Disponibile numai în Engleză
0.05 mililitru(i) / 1.00 Ampoule

Disponibile numai în Engleză
0.05 mililitru(i) / 1.00 Ampoule

Disponibile numai în Engleză
0.05 mililitru(i) / 1.00 Ampoule

Disponibile numai în Engleză

0.05 mililitru(i) / 1.00 Ampoule

Disponibile numai în Engleză

0.05 mililitru(i) / 1.00 Ampoule

Disponibile numai în Engleză

0.05 mililitru(i) / 1.00 Ampoule

Disponibile numai în Engleză

0.05 mililitru(i) / 1.00 Ampoule

Disponibile numai în Engleză

0.05 mililitru(i) / 1.00 Ampoule

Disponibile numai în Engleză

0.05 mililitru(i) / 1.00 Ampoule

Disponibile numai în Engleză

0.05 mililitru(i) / 1.00 Ampoule

Disponibile numai în Engleză

0.05 mililitru(i) / 1.00 Ampoule

Disponibile numai în Engleză

0.05 mililitru(i) / 1.00 Ampoule

Disponibile numai în Engleză

0.05 mililitru(i) / 1.00 Ampoule

Disponibile numai în Engleză

0.05 mililitru(i) / 1.00 Ampoule

Disponibile numai în Engleză

0.05 mililitru(i) / 1.00 Ampoule

Disponibile numai în Engleză

0.05 mililitru(i) / 1.00 Ampoule

Disponibile numai în Engleză

0.05 mililitru(i) / 1.00 Ampoule

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare subcutanată:

-

Cal

-

Bovine

-

Porc

-

Oaie

-

Capră

-

Câine

-

Pisică

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QV03

Statusul legal privind eliberarea:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

Lithuania

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Lituaniană](#)

Disponibile numai în [Lituaniană](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Data autorizației de comercializare:

23/03/2003

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Autoritatea responsabilă:

State Food And Veterinary Service

Numărul autorizației:

LT/2/03/1529/001-002

Data modificării statusului autorizației:

25/03/2008

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.