

File downloaded on 2026-05-18

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sl/600000100005>

Coenzyme compositum ad us.vet.

Ima dovoljenje za
promet

- SULFUR D10
- HEPAR SULFURIS D10
- PULSATILLA PRATENSIS D6
- THIAMINUM HYDROCHLORICUM D6
- ACIDUM CITRICUM D8
- BETA VULGARIS SSP. VULGARIS VAR.
CONDITIVA E RADICE D4
- Cerium oxalicum D8 aquos.
- ACIDUM CIS-ACONITICUM D8
- ACIDUM FUMARICUM D8
- ACIDUM ALPHA-KETOGLUTARICUM D8
- ACIDUM MALICUM D8
- ACIDUM SUCCINICUM D8
- NATRIUM PYRUVICUM D8
- Natrium diethyloxalaceticum D6 aquos.
- CYSTEINUM D6
- COENZYM A D8
- ACIDUM ASCORBICUM D6
- ADENOSINUM TRIPHOSPHORICUM D10
- Acidum thiocticum D6 aquos.
- BARIUM OXALSUCCINICUM D10
- NADIDUM D8
- PYRIDOXINUM HYDROCHLORICUM D6
- Manganum phosphoricum D6 aquos.
- NICOTINAMIDUM D6
- NATRIUM RIBOFLAVINUM PHOSPHORICUM D6
- Magnesium oroticum D6 aquos.

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Coenzyme compositum ad us.vet.

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

govedo

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Subkutana uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)
0.05 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)
0.05 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)
0.05 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)
0.05 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)
0.05 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)
0.05 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

0.05 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

0.05 gram(s) / 5.00 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

Raztopina za injiciranje

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja brez veterinarskega recepta

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [German](#)

Na voljo samo v [German](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

24/07/1993

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Pristojni organ:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

23129.00.00

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

15/08/2013

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet