

File downloaded on 2026-04-01

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sl/600000100475>

MUCOSA COMPOSITUM, injekcinis tirpalas

Ima dovoljenje za
promet

- MUCOSA NASALIS SUIS D8
- MUCOSA ORIS SUIS D8
- MUCOSA PULMONIS SUIS D8
- MUCOSA OCULI SUIS D8
- MUCOSA VESICAE FELLEAE SUIS D8
- MUCOSA PYLORI SUIS D8
- MUCOSA DUODENI SUIS D8
- MUCOSA OESOPHAGI SUIS D8
- MUCOSA JEJUNI SUIS D8
- MUCOSA ILEI SUIS D8
- MUCOSA COLI SUIS D8
- MUCOSA RECTI SUIS D8
- MUCOSA DUCTUS CHOLEDOCHI SUIS D8
- MUCOSA VESICAE URINARIAE SUIS D8
- VENTRICULUS SUIS D8
- PANCREAS SUIS D10
- ARGENTUM NITRICUM D6
- ATROPA BELLA-DONNA D10
- OXALIS ACETOSELLA D6
- SEMECARPUS ANACARDIUM DIL. D6
- PHOSPHORUS D8
- LACHESIS MUTUS D 10
- PSYCHOTRIA IPECACUANHA D8
- NUX VOMICA D3
- VERATRUM ALBUM D4
- PULSATILLA PRATENSIS D6
- KREOSOTUM D10
- SULFUR D8
- COLIBACILLINUM NOSODE D28
- MARSDENIA CUNDURANGO D6
- KALIUM BICHROMICUM D8
- HYDRASTIS CANADENSIS
- MANDRAGORA D10
- MOMORDICA BALSAMINA D6
- CEANOTHUS AMERICANUS D4
- NATRIUM DIETHYLOXALACETICUM D8

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

MUCOSA COMPOSITUM, injekcinis tirpalas

Učinkovina:

Na voljo samo v English

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)

[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

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](#)

Pot uporabe:

Subkutana uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampula

Na voljo samo v [English](#)

0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampula

Na voljo samo v English

0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampula

Na voljo samo v English

0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampula

Na voljo samo v English

0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampula

Na voljo samo v English

0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampula

Na voljo samo v English

0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampula

Na voljo samo v English

0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampula

Na voljo samo v English

0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampula

Na voljo samo v English

0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampula

Na voljo samo v English

0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampula

Na voljo samo v English

0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampula

Na voljo samo v English

0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampula

Na voljo samo v English

0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampula

Na voljo samo v English

0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampula

Na voljo samo v English

0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampula

Na voljo samo v English

0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampula

Na voljo samo v English

0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampula

Na voljo samo v English

0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampula

Na voljo samo v English

0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampula

Na voljo samo v English
0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampula

Na voljo samo v English
0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampula

Na voljo samo v English
0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampula

Na voljo samo v English
0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampula

Na voljo samo v English
0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampula

Na voljo samo v English
0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampula

Na voljo samo v English
0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampula

Na voljo samo v English
0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampula

Na voljo samo v English
0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampula

Na voljo samo v English
0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampula

Na voljo samo v English
0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampula

Na voljo samo v English
0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampula

Na voljo samo v English
0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampula

Na voljo samo v English
0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampula

Na voljo samo v English
0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampula

Na voljo samo v English
0.05 millilitre(s) / 1.00 Ampula

Farmaceutska oblika:

Raztopina za injiciranje

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil,
ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QV03

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Ta podatek za to zdravilo ni na voljo.

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](#)

Na voljo v:

Lithuania

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Lithuanian](#)

Na voljo samo v [Lithuanian](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

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

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

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

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

23/03/2003

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Biologische Heilmittel Heel GmbH

Pristojni organ:

State Food And Veterinary Service

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:LT/2/03/1536/001-002

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:25/03/2008

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

Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.