

# IZOCALCIO CON CAFFEINA

Zugelassen

Soluzione iniettabile per bovini,  
equini DPA e suini

- Calcium borogluconate
- Caffeine

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

IZOCALCIO CON CAFFEINA Soluzione iniettabile per bovini, equini DPA e suini

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

### Zieltierarten:

Rind

Schwein

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [dänisch](#) [griechisch](#) [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#)  
[litauisch](#) [ungarisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [Norwegian](#)

### Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

20.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

0.40 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

---

### Darreichungsform:

Injektionslösung

---

### Wartezeit(en) per Anwendungsart:

#### intravenöse Anwendung:

- 

##### Rind

- Nicht spezifiziert. 0 Tag

- 

##### Schwein

- Nicht spezifiziert. 0 Tag

- 

##### Horse (food producing)

- Nicht spezifiziert. 0 Tag

---

### Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QA12AX

---

### Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

### Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

---

### Zugelassen in:

Italien

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in italienisch

Verfügbar nur in italienisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch

---

**Zulassungsinhaber:**

Izo S.r.l.

---

**Zulassungsdatum:**

31/01/1958

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Industria Farmaceutica Galenica Senese S.r.l.

Izo S.r.l.

---

**Zuständige Behörde:**

Ministry Of Health

---

**Zulassungsnummer:**

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

28/09/1995

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.