

IZOCALCIO CON CAFFEINA

Geautoriseerd

Soluzione iniettabile per bovini, equini DPA e suini

- Calcium borogluconate
- Caffeine

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Varken

Alleen beschikbaar in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#)

[Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Norwegian](#)

Toedieningsweg:

Intraveneus gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

20.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)

0.40 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Withdrawal period by route of administration:

Intraveneus gebruik:

•

Rund

- Unspecified. 0 day

•

Varken

- Unspecified. 0 day

•

Horse (food producing)

- Unspecified. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QA12AX

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Italië

Package description:

Alleen beschikbaar in [Italian](#)

Alleen beschikbaar in [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#)

Handelsvergunninghouder:

Izo S.r.l.

Marketing authorisation date:

31/01/1958

Productielocaties partijvrijgifte:

Industria Farmaceutica Galenica Senese S.r.l.
Izo S.r.l.

Verantwoordelijke instantie:

Ministry Of Health

Toelatingsnummer:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Wijzigingsdatum status toelating:

28/09/1995

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000093417>