

Ralcam, 100+0,05mg/ml, Solution for injection

Autorizado

- Cyanocobalamin
- Butafosfan

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Ralcam, 100+0,05mg/ml, Solution for injection

Catobevit 100 mg/ml + 0.05 mg/ml Injektionslösung für Rinder

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Vía de administración:

Vía intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

0.05 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

100.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía intravenosa:**

-

Bovino

- Milk. 0 Hora(s)
 - Meat and offal. 0 Día
-

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QA12CX99

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Alemania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Fecha de autorización de comercialización:

15/07/2019

Fabricante responsable de la liberación del lote:

TAD Pharma GmbH

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

402646.00.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

15/07/2019

Estado miembro de referencia:

República Checa

Número de procedimiento:

CZ/V/0160/001

Estados miembros afectados:

Alemania

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000054530>