

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

Ovlašten

- Cyanocobalamin
- Butafosfan

## Product identification

### Naziv VMP-a:

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

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

### Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

### Ciljne vrste životinja:

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

### Način primjene:

Intravenski

## Product details

### Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)

0.05 miligram / 1.00 mililitar

Dostupno samo u [English](#)

100.00 miligram / 1.00 mililitar

---

**Farmaceutski oblik:**

otopina za injekciju

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Intravenski:**

•

**Cattle**

- Milk. 0 sat

- Meat and offal. 0 day

---

**Kod anatomske-terapijske-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):**

QA12CX99

---

**Pravni status opskrbe:**

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status odobrenja:**

Važeće

---

**Authorised in:**

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis paketa:**

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupno samo u [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Marketing authorisation date:**

15/07/2019

---

**Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:**

TAD Pharma GmbH

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Odgovorno tijelo:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Broj autorizacije:**

402646.00.00

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

15/07/2019

---

**Referentna država članica:**

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#)  
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Broj postupka:**

CZ/V/0160/001

---

**Dotična država članica:**

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

---

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