

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

Autorizado

- Cyanocobalamin
- Butafosfan

## Identificação do produto

### Nome do medicamento:

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

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

### Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

### Espécies alvo:

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

### Via de administração:

Via intravenosa

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

0.05 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)

100.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Solução injetável

---

**Intervalo de Segurança por via de administração:**

**Via intravenosa:**

•

**Cattle**

- Milk. 0 hora

- Meat and offal. 0 dia

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QA12CX99

---

**Classificação Quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Alemanha

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da Autorização de Introdução no Mercado:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Data de Autorização de Introdução no Mercado:**

15/07/2019

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

TAD Pharma GmbH

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Autoridade responsável:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Número da autorização:**

402646.00.00

---

**Data de alteração do estado de autorização:**

15/07/2019

---

**Estado-Membro de referência:**

República Checa

---

**Número de procedimento:**

CZ/V/0160/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Alemanha

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

---

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