

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

Pooblašeno

- Cyanocobalamin
- Butafosfan

Product identification

Ime zdravila:

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

Ralcam, 100+0,05mg/ml, Injekční roztok

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

govedo

Pot uporabe:

Intravenska uporaba

Product details

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

0.05 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

Raztopina za injiciranje

Withdrawal period by route of administration:**Intravenska uporaba:****• govedo**

- Milk. 0 hour

- Meat and offal. 0 day

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QA12CX99

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja:

Valid

Authorised in:

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

Opis ovojnine:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Marketing authorisation date:

21/08/2019

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Tad Pharma GmbH
Krka d.d. Novo Mesto

Pristojni organ:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Številka dovoljenja :

96/063/19-C

Datum spremembe statusa dovoljenja:

21/08/2019

Referenčna država članica:

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

Številka postopka:

CZ/V/0160/001

Zadevne države članice:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Označevanje

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

eu-puar-czv0160001-mr-ralcam-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000054529>