

B. BIJSLUITER

BIJSLUITER

1. Naam van het diergeneesmiddel

Locatim Plus, oplossing voor injectie

2. Samenstelling

Dit diergeneesmiddel bevat per 1 ml:

Totale immunoglobulinen :

IgG (IgG1, IgG2), IgM, IgA waaronder aspecifieke versterkende gammaglobulinen en anticoli gammaglobulinen 100 mg

Gemiddeld gehalte van de serotypes

O78 O115 O15 1/5.000

O86 O117 1/3.000

3. Doeldiersoorten

Runderen (Pasgeboren kalveren).

4. Indicaties voor gebruik

Passieve immunisatie tegen colisepsis van pasgeboren kalveren.

Duur van de immuniteit: niet vastgesteld.

5. Contra-indicaties

Geen.

6. Speciale waarschuwingen

Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie:

Dit diergeneesmiddel niet samen met andere vaccins of sera gebruiken in dezelfde spuit.

Er is geen informatie beschikbaar over de veiligheid en werkzaamheid van dit immunologisch diergeneesmiddel bij gebruik in combinatie met enig ander diergeneesmiddel. Ten aanzien van het gebruik van dit immunologisch diergeneesmiddel vóór of na enig ander diergeneesmiddel dient per geval een beslissing te worden genomen.

Overdosering:

In onderzoeken naar overdosering werden milde en kortstondige voorbijgaande hyperthermie, apathie en lichte lokale zwelling op de injectieplaats waargenomen. Alle bijwerkingen verdwenen spontaan binnen 24 uur na injectie.

7. Bijwerkingen

Runderen (Pasgeboren kalveren):

Zeer zelden (<1 dier/10.000 behandelde dieren, inclusief geïsoleerde meldingen):	Anafylactische reactie
--	-------------------------------

Het melden van bijwerkingen is belangrijk. Op deze manier kan de veiligheid van een diergeneesmiddel voortdurend worden bewaakt. Indien u bijwerkingen vaststelt, zelfs wanneer die niet in deze bijsluiter worden vermeld, of u vermoedt dat het geneesmiddel niet heeft gewerkt, neem dan in

eerste instantie contact op met uw dierenarts. U kunt bijwerkingen ook melden aan de houder van de vergunning voor het in de handel brengen met behulp van de contactgegevens aan het einde van deze bijsluiter of via uw nationale meldsysteem: adversedrugreactions_vet@fagg-afmps.be.

8. Dosering voor elke diersoort, toedieningswijzen en toedieningswegen

Zo snel mogelijk na de geboorte van het kalf ingrijpen (binnen de eerste levensuren bij vermoeden van een sterk pathogene colibacillose). Naargelang het geval, de behandeling herhalen na 8 à 14 dagen. Diergeneesmiddel voor intramusculair gebruik.

1. **Kalveren van niet-gevaccineerde koeien** (ca. 6 ml diergeneesmiddel per 10 kg lichaamsgewicht)
 - a) normale gevallen: 20-30 ml diergeneesmiddel.
 - b) sterk virulente colibacillen septicemie; algemene versterking van de veiligheidsmarge van de behandeling: 35-40 ml diergeneesmiddel.
2. **Kalveren van gevaccineerde koeien: versterking van de immuniteit:** 10-20 ml diergeneesmiddel.

Behandeling:

Onderhoudsbehandeling van de colibacillen septicemie dosis per kg levend gewicht: 0,5-2 ml diergeneesmiddel.

De hoge doses worden verdeeld over diverse plaatsen ingespoten. Anderzijds mogen ze ook verdeeld worden over twee opeenvolgende dagen.

9. Aanwijzingen voor een juiste toediening

Geen.

10. Wachttijden

Vlees en slachtafval: Nul dagen.

11. Bijzondere bewaarvoorschriften

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

Bewaren in een koelkast (2 °C-8 °C).

Niet in de vriezer bewaren.

Bescherm(en) tegen licht.

Dit diergeneesmiddel niet gebruiken na de uiterste gebruiksdatum vermeld op het etiket na Exp. De uiterste gebruiksdatum verwijst naar de laatste dag van de maand.

Houdbaarheid na eerste opening van de primaire verpakking: direct gebruiken.

12. Speciale voorzorgsmaatregelen voor het verwijderen

Geneesmiddelen mogen niet verwijderd worden via afvalwater of huishoudelijk afval.

Maak gebruik van terugnameregelingen voor de verwijdering van ongebruikte diergeneesmiddelen of uit het gebruik van dergelijke middelen voortvloeiend afvalmateriaal in overeenstemming met de lokale voorschriften en nationale inzamelingssystemen die van toepassing zijn. Deze maatregelen dragen bij aan de bescherming van het milieu.

Vraag aan uw dierenarts wat u met overtollige diergeneesmiddelen dient te doen.

13. Indeling van het diergeneesmiddel

Diergeneesmiddel op voorschrift.

14. Nummers van de vergunningen voor het in de handel brengen en verpakkingsgrootten

BE-V112673

Bruine, glazen fles van 100 ml.

15. Datum waarop de bijsluiter voor het laatst is herzien

Februari 2026

Gedetailleerde informatie over dit diergeneesmiddel is beschikbaar in de diergeneesmiddelendatabank van de Unie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Contactgegevens

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen en contactgegevens voor het melden van vermoedelijke bijwerkingen:

Dopharma Research B.V.

Zalmweg 24

NL-4941 VX Raamsdonksveer

Tel: +32 475 367776

pharmacovigilance@dopharma.com

Fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:

Dopharma B.V.

Zalmweg 24

NL-4941 VX Raamsdonksveer