

Locatim inj.

Registrováno

- Immunoglobulins against Bovine coronavirus, Bovine
- Immunoglobulins against Bovine rotavirus, Bovine
- Immunoglobulins against Escherichia coli F5 antigen, Bovine
- Immunoglobulins against Escherichia coli 078:80B, Bovine
- BOVINE ROTAVIRUS IMMUNOGLOBULIN

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Locatim inj.

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot (neruminující telata)

Cesta podání:

Perorální podání

Subkutánní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

0.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

0.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

0.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

0.01 slow agglutination test unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Perorální podání:

-

Skot (neruminující telata)

- Maso. 0 day

Subkutánní podání:

-

Skot (neruminující telata)

- Maso. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QI02AM05

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Německo

Popis balení:

Dostupné pouze v [German](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Melchior Sante Animale

Datum registrace:

14/06/2008

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Biokema Europe

Příslušný orgán:

Paul-Ehrlich-Institut

Registrační číslo:

PEI.V.03587.01.1

Datum změny stavu registrace:

30/01/2013

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.