

Locatim inj.

Autoriseret

- 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

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Locatim inj.

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kalv, præ-drøvtyggende

Administrationsvej:

Oral anvendelse

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Kun tilgængelig på [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Oral anvendelse:

-

Kalv, præ-drøvtyggende

- Meat and offal. 0 dag

Subkutan anvendelse:

-

Kalv, præ-drøvtyggende

- Meat and offal. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI02AM05

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [German](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Melchior Sante Animale

Dato for markedsføringstilladelse:

14/06/2008

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Biokema Europe

Ansvarlig myndighed:

Paul-Ehrlich-Institut

Markedsføringstilladelsesnummer:

PEI.V.03587.01.1

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

30/01/2013

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.