

Locatim Plus Injektionslösung

Autorisiert

- ANTI-ESCHERICHIA COLI SERUM

Product identification

Name des Arzneimittels:

Locatim Plus Oplossing voor injectie
Locatim Plus Solution injectable
Locatim Plus Injektionslösung

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in English

Zieltierart(en):

Kalb, neugeboren

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung
subkutane Anwendung
intravenöse Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English
10.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Withdrawal period by route of administration:**intramuskuläre Anwendung:**

-

Kalb, neugeboren

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period 0 days

subkutane Anwendung:

-

Kalb, neugeboren

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period 0 days

intravenöse Anwendung:

-

Kalb, neugeboren

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI02AT01

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Belgien

Available in:

Belgien

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#)

Zulassungsinhaber:

Dopharma Research B.V.

Marketing authorisation date:

20/04/1979

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Dopharma Research B.V.

Zuständige Behörde:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Zulassungsnummer:

BE-V112673

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

31/05/2022

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 12/05/2022

Herunterladen

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000085784>