

Locatim inj.

Zugelassen

- 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

Arzneimittel:

Locatim inj.

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Kalb, noch nicht wiederkäuend

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

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

Verfügbar nur in englisch

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

zum Einnehmen:

-

Kalb, noch nicht wiederkäuend

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

subkutane Anwendung:

-

Kalb, noch nicht wiederkäuend

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

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

QI02AM05

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID1) 100 Milliliter: Karton (Pappe) mit 1 Flasche (Glas) mit 100 Milliliter, verschlossen mit Stopfen und Bördelkappe (Chlorbutylkautschuk, Aluminium)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Melchior Sante Animale

Zulassungsdatum:

14/06/2008

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Biokema Europe

Zuständige Behörde:

Paul-Ehrlich-Institut

Zulassungsnummer:

PEI.V.03587.01.1

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

30/01/2013

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente