

Locatim Plus Oplossing voor injectie

Autorizado

- ANTI-ESCHERICHIA COLI SERUM

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Locatim Plus Oplossing voor injectie

Locatim Plus Solution injectable

Locatim Plus Injektionslösung

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Terneros recién nacidos

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Vía intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

10.00 Gramo(s) / 100.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía intramuscular:**

-

Terneros recién nacidos

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

Vía subcutánea:

-

Terneros recién nacidos

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI02AT01

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Bélgica

Disponible en:

Bélgica

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Dopharma Research B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

20/04/1979

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Dopharma Research B.V.

Autoridad responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Número de autorización:

BE-V112673

Fecha de modificación del estado de la autorización:

31/05/2022

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.