

## Locatim (--)- Oral solution

Autorisé

- Immunoglobulins against Escherichia coli F5 antigen, Bovine

### Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

Locatim (--)- Oral solution

**Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

**Espèces cibles:**

Bovin (veau nouveau-né)

**Voie d'administration:**

Voie orale

### Informations sur le produit

**Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Presentation\_strength:  $\geq 2.8 \log_{10}$  Reference: Hse Comments: Immunoglobulins G against E. coli F5 (K99) adhesin contained in bovine concentrated lactoserum Index: 0

**Forme pharmaceutique:**

Solution buvable

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Voie orale:**

- 

**Bovin (veau nouveau-né)**

- Non applicable. 0 day  
Zero days

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QI02AT01

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Autriche , Belgique , Bulgarie , Croatie , Chypre , Tchéquie , Danemark , Estonie , Finlande , France , Allemagne , Grèce , Hongrie , Islande , Irlande , Italie , Lettonie , Liechtenstein , Lituanie , Luxembourg , Malte , Pays-Bas , Norvège , Pologne , Portugal , Roumanie , Slovaquie , Slovénie , Espagne , Suède , Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Melchior Sante Animale

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

29/03/1999

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Biokema Anstalt

---

**Autorité responsable:**

European Commission

---

**Numéro de l'autorisation:**

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

18/05/2022

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

français (PDF)

Publié le: 10/01/2025

[Télécharger](#)

ema-puar-locatim-v-041-par-en.pdf

ema-puar-locatim-v-041-par-en.pdf