

Locatim inj.

Autorizzato

- 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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Locatim inj.

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (preruminante)

Via di somministrazione:

Uso orale

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

0.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

0.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

0.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

0.01 slow agglutination test unit(s) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

100.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso orale:

-

Bovini (preruminante)

- carni e frattaglie. 0 giorno

Uso sottocutaneo:

-

Bovini (preruminante)

- carni e frattaglie. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI02AM05

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Germania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in German

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Domanda per generico (Articolo 18 del Regolamento (UE) 2019/6)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Melchior Sante Animale

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

14/06/2008

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Biokema Europe

Autorità responsabile:

Paul-Ehrlich-Institut

Numero di autorizzazione:

PEI.V.03587.01.1

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

30/01/2013

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.