

B. PACKUNGSBEILAGE

PACKUNGSBEILAGE

1. Bezeichnung des Tierarzneimittels

Locatim Plus, Injektionslösung

2. Zusammensetzung

Dieses Tierarzneimittel enthält pro 1 ml :

Gesamte Immunglobulinen:

IgG (IgG1, IgG2), IgM, IgA, einschließlich unspezifische Verstärkungs-Gammaglobuline und Anti coli Gammaglobuline 100 mg

Durchschnittliche Gehalt der Serotypen

O78 O115 O15 1/5.000

O86 O117 1/3.000

3. Zieltierart(en)

Rinder (Neugeborenen Kälbern).

Dauer der Immunität: ist nicht belegt.

4. Anwendungsgebiete

Passive Immunisierung des neugeborenen Kalbes gegen Coliseptikämie.

5. Gegenanzeigen

Keine.

6. Besondere Warnhinweise

Wechselwirkung mit anderen Arzneimitteln und sonstige Wechselwirkungen:

Dieses Tierarzneimittel darf nicht zusammen mit anderen Impfstoffen oder Seren in derselben Spritze verwendet werden.

Es liegen keine Informationen zur Unschädlichkeit und Wirksamkeit des immunologischen Tierarzneimittels bei gleichzeitiger Anwendung eines anderen Tierarzneimittels vor. Ob das immunologische Tierarzneimittel vor oder nach Verabreichung eines anderen Tierarzneimittels angewendet werden sollte, muss daher von Fall zu Fall entschieden werden.

Überdosierung:

In Überdosierungsstudien wurden eine leichte, kurzzeitige, transiente Hyperthermie, Apathie und eine leichte lokale Schwellung an der Injektionsstelle beobachtet. Alle Nebenwirkungen verschwanden spontan innerhalb von 24 Stunden nach der Injektion.

7. Nebenwirkungen

Rinder (Neugeborenen Kälbern):

Sehr selten (< 1 Tier/10 000 behandelte Tiere, einschließlich Einzelfallberichte):	Anaphylaktischen Reaktion
---	---------------------------

Die Meldung von Nebenwirkungen ist wichtig. Sie ermöglicht die kontinuierliche Überwachung der Verträglichkeit eines Tierarzneimittels. Falls Sie Nebenwirkungen, insbesondere solche, die nicht in

der Packungsbeilage aufgeführt sind, bei Ihrem Tier feststellen, oder falls Sie vermuten, dass das Tierarzneimittel nicht gewirkt hat, teilen Sie dies bitte zuerst Ihrem Tierarzt mit. Sie können Nebenwirkungen auch an den Zulassungsinhaber unter Verwendung der Kontaktdaten am Ende dieser Packungsbeilage oder über Ihr nationales Meldesystem melden:
adversedrugreactions_vet@fagg-afmps.be.

8. Dosierung für jede Tierart, Art und Dauer der Anwendung

Sofort nach der Geburt des Kalbes eingreifen (in den ersten Lebensstunden bei Gefahr einer stark pathogenen Colibazillose). Die Behandlung kann bei Bedarf nach 8 bis 14 Tagen wiederholt werden. Tierarzneimittel zur intramuskulären Anwendung.

1. Kälber von ungeimpften Kühen (ca. 6 ml Tierarzneimittel pro 10 kg Körpergewicht):

- a) Durchschnitt: 20-30 ml Tierarzneimittel
- b) bei stark virulenter Coliseptikämie; allgemeine Anreicherung der Sicherheitsspanne der Behandlung: 35-40 ml Tierarzneimittel

2. Immunitätsverbesserung von Kälbern geimpfter Kühe: 10-20 ml Tierarzneimittel

Behandlung:

Erhaltungsbehandlung von Coliseptikämien:

Pro kg Körpergewicht: 0,5-2 ml Tierarzneimittel

Diese hohen Dosen werden - eventuell an zwei aufeinanderfolgenden Tagen - an verschiedenen Stellen intramuskulär injiziert.

9. Hinweise für die richtige Anwendung

Keine.

10. Wartezeiten

Essbare Gewebe: Null Tage.

11. Besondere Lagerungshinweise

Außerhalb der Sicht und Reichweite von Kindern aufbewahren.

Im Kühlschrank lagern (2°C – 8°C).

Nicht einfrieren.

Vor Licht schützen.

Sie dürfen dieses Tierarzneimittel nach dem auf dem Etikett angegebenen Verfalldatum nach „Exp.“ nicht mehr anwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des Monats.

Haltbarkeit nach dem ersten Öffnen/Anbruch der Primärverpackung: Sofort verbrauchen.

12. Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Entsorgung

Arzneimittel sollten nicht über das Abwasser oder den Haushaltsabfall entsorgt werden.

Nutzen Sie Rücknahmesysteme für die Entsorgung nicht verwendeter Tierarzneimittel oder daraus entstandener Abfälle nach den örtlichen Vorschriften und die für das betreffende Tierarzneimittel geltenden nationalen Sammelsysteme. Diese Maßnahmen dienen dem Umweltschutz.

Fragen Sie Ihren Tierarzt, wie nicht mehr benötigte Arzneimittel zu entsorgen sind.

13. Einstufung von Tierarzneimitteln

Tierarzneimittel, das der Verschreibungspflicht unterliegt.

14. Zulassungsnummern und Packungsgrößen

BE-V112673

Braune 100-ml-Glasflasche.

15. Datum der letzten Überarbeitung der Packungsbeilage

Februar 2026

Detaillierte Angaben zu diesem Tierarzneimittel sind in der Produktdatenbank der Europäischen Union verfügbar (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktdaten

Zulassungsinhaber und Kontaktdaten zur Meldung vermuteter Nebenwirkungen:

Dopharma Research B.V.

Zalmweg 24

NL-4941 VX Raamsdonksveer

Tel: +32 475 367776

pharmacovigilance@dopharma.com

Für die Chargenfreigabe verantwortlicher Hersteller:

Dopharma B.V.

Zalmweg 24

NL-4941 VX Raamsdonksveer