

Locatim (--)- Oral solution

Autorizado

- Immunoglobulins against Escherichia coli F5 antigen, Bovine

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Locatim (--)- Oral solution

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

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

Forma farmacêutica:

Solução oral

Intervalo de segurança por via de administração:

Via oral:

-

Cattle (newborn calf)

- Not applicable. 0 dia
Zero days

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI02AT01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Áustria , Bélgica , Bulgária , Croácia , Chipre , República Checa , Dinamarca , Estónia ,
Finlândia , França , Alemanha , Grécia , Hungria , Islândia , Irlanda , Itália , Letónia ,
Listenstaine , Lituânia , Luxemburgo , Malta , Países Baixos , Noruega , Polónia ,
Portugal , Roménia , Eslováquia , Eslovénia , Espanha , Suécia ,
Reino Unido (Irlanda do Norte)

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Melchior Sante Animale

Data de autorização de introdução no mercado:

29/03/1999

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Biokema Anstalt

Autoridade responsável:

European Commission

Número da autorização:

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

Data da alteração do estado de autorização:

18/05/2022

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

português (PDF)

Publicado em: 10/01/2025

[Descarregar](#)

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

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