

Locatim inj.

Oprávněný

- 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

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Locatim inj.

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [English](#)

[Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#)

[Švédsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Perorálne použitie

Subkutánne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

0.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

0.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

0.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

0.01 slow agglutination test unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčný roztok

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Perorálne použitie:

-

Cattle (pre-ruminant)

- Meat and offal. 0 day

Subkutánne použitie:

-

Cattle (pre-ruminant)

- Meat and offal. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI02AM05

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Nemecko

Opis balenia:

Dostupné len v [Nemecky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Melchior Sante Animale

Dátum registrácie lieku:

14/06/2008

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Biokema Europe

Zodpovedný orgán:

Paul-Ehrlich-Institut

Číslo registrácie:

PEI.V.03587.01.1

Dátum zmeny stavu registrácie:

30/01/2013

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

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.