

# Locatim Plus Oplossing voor injectie

Ima dovoljenje za promet

- ANTI-ESCHERICHIA COLI SERUM

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

Locatim Plus Oplossing voor injectie

Locatim Plus Solution injectable

Locatim Plus Injektionslösung

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

### Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Pot uporabe:

intramuskularna uporaba

Subkutana uporaba

Intravenska uporaba

## Podatki o zdravilu

### Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)  
10.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

---

**Farmacevtska oblika:**

Raztopina za injiciranje

---

**Karenca glede na pot uporabe:**

**intramuskularna uporaba:**

- 

**Cattle (newborn calf)**

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

**Subkutana uporaba:**

- 

**Cattle (newborn calf)**

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

---

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil,  
ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QI02AT01

---

**Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

**Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Valid

---

**Ima dovoljenje za promet v:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Na voljo v:**

Belgium

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [English](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta dovoljenja:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Dopharma Research B.V.

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

20/04/1979

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Dopharma Research B.V.

---

**Pristojni organ:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

BE-V112673

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

31/05/2022

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini  
obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Označevanje

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.