

1 DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

LOCATIM® ad us. vet., preparato a base di immunoglobulina per somministrazione orale per vitelli, agnelli, suinetti e capretti

2 COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA

1 ml contiene:

Principi attivi:

Titoli anticorpali specifici (potenza) contro:

fattori di adesione di <i>E. coli</i> Cs31A	> 3,1 log ₁₀
fattori di adesione di <i>E. coli</i> K99 (F5)	>2,8 log ₁₀
sierotipi di <i>E. coli</i> O101	>1600
sierotipi di <i>E. coli</i> O9	>1600
sierotipi di <i>E. coli</i> O8	>1600
sierotipi di <i>E. coli</i> O78	>1600
sierotipi di <i>E. coli</i> O15	>1600
sierotipi di <i>E. coli</i> O117	>1600
sierotipi di <i>E. coli</i> O115	>1600
sierotipi di <i>E. coli</i> O86	>1600
fattori di adesione di <i>E. coli</i> F41	>1600
fattori di adesione di <i>E. coli</i> Att25 (F17)	>1600
rotavirus bovino	>1600
coronavirus bovino	>1600

Eccipiente:

Metil paraidrossibenzoato	≤0,8 mg/ml
---------------------------	------------

Eccipienti:

Per l'elenco completo degli eccipienti, vedere paragrafo 6.1.

3 FORMA FARMACEUTICA

Soluzione a base di immunoglobuline per somministrazione orale

4 INFORMAZIONI CLINICHE

4.1 Specie di destinazione

Vitelli, agnelli, suinetti e capretti

4.2 Indicazioni per l'utilizzazione, specificando le specie di destinazione

Preparato a base di immunoglobulina bovina ottenuta da colostro per la profilassi e la terapia della colibacillosi, principalmente delle forme enteritiche/enterotossimiche, delle enteriti causate da rota- e coronavirus e da infezioni miste virali da *E. coli* in vitelli, agnelli, capretti e suinetti appena nati.

4.3 Controindicazioni

Nessuna.

4.4 Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione

Nessuna.

4.5 Precauzioni speciali per l'impiego

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali

Non pertinente.

Precauzioni speciali che devono essere adottate dalla persona che somministra il medicamento veterinario agli animali

Non pertinente.

4.6 Reazioni avverse (frequenza e gravità)

Nessuna.

Se dovessero manifestarsi reazioni avverse, anche quelle che non sono già menzionate in questo foglietto illustrativo, si prega di segnalarle a www.vaccinovigilance.ch.

4.7 Impiego durante la gravidanza, l'allattamento o l'ovodeposizione

La sicurezza del medicinale veterinario ad azione immunologica durante la gravidanza e l'allattamento non è stata stabilita.

4.8 Interazione con altri medicinali veterinari e altre forme d'interazione

Nessuna conosciuta.

4.9 Posologia e via di somministrazione

Assicurare una buona aspirazione.

VITELLI

Profilassi

Colibacillosi nella forma enteritica/enterotossigenica precoce:

60 ml nelle prime 3 ore di vita del vitello mescolati con una piccola quantità del primo colostro.

Quindi, somministrare la quantità massima abituale di colostro.

Virosi da rotavirus, coronavirus, colibacillosi intestinali a esordio tardivo o enteriti causate da infezioni virali miste da *E. coli*:

60 ml nelle prime 3 ore di vita del vitello mescolati con il primo colostro;

durante il periodo di rischio, ma soprattutto a partire dal 4° giorno: 20-30 ml al giorno con latte, o meglio con colostro conservato e riscaldato alla temperatura corporea.

Terapia

60 ml ai primi sintomi di enterite, se necessario proseguire il trattamento con 30 ml/giorno.

LOCATIM® può essere combinato con altri comuni antidiarroeici.

AGNELLI

6-12 ml in un po' di colostro o latte nelle prime 3 ore di vita. 3-6 ml al giorno durante il periodo di rischio.

SUINETTI

5 ml 1-2 volte nelle prime 12 ore di vita (con prima somministrazione nelle 3 prime ore di vita).
Se necessario, 3 ml al giorno per 3-5 giorni.

CAPRETTI

Prevenzione della trasmissione dell'artrite encefalite caprina (CAE)

6 ml per kg di peso corporeo nelle prime 3 ore di vita. Proseguire il trattamento come indicato di seguito.

Integrazione del latte negli animali che non ricevono il colostro materno

Vitelli, piccoli ruminanti, suinetti:

Aggiungere LOCATIM® in quantità pari al 6-15% della razione di latte somministrata il primo giorno, quindi il 3-6% nei giorni successivi.

4.10 Sovradosaggio (sintomi, procedure d'emergenza, antidoti) se necessario

Con la somministrazione di una dose doppia è stato osservato un aumento temporaneo della temperatura corporea e della frequenza respiratoria.

4.11 Tempo(i) di attesa

0 giorni.

5 PROPRIETÀ FARMACOLOGICHE

Gruppo farmacoterapeutico: Immunoglobulina per vitelli

Codice ATCvet: QI02AM05

5.1 Proprietà farmacodinamiche

Non pertinente

5.2 Informazioni farmacocinetiche

Non pertinente

6 INFORMAZIONI FARMACEUTICHE

6.1 Elenco degli eccipienti

Metil paraidrossibenzoato

6.2 Incompatibilità principali

In assenza di studi di compatibilità, questo medicinale veterinario ad azione immunologica non deve essere miscelato con altri medicinali veterinari.

6.3 Periodo di validità

Periodo di validità del medicinale veterinario ad azione immunologica confezionato per la vendita: 36 mesi.

Periodo di validità dopo prima apertura del confezionamento primario: 6 giorni.

6.4 Speciali precauzioni per la conservazione

Conservare in frigorifero (2 °C – 8 °C).
Proteggere dalla luce. Proteggere dal gelo.

6.5 Natura e composizione del confezionamento primario

Flacone in vetro di tipo III da 60 ml.

6.6 Precauzioni particolari da prendere per lo smaltimento del medicinale veterinario non utilizzato e dei rifiuti derivanti dal suo utilizzo

Il medicamento veterinario non utilizzato o i rifiuti derivati da tale medicinale veterinario devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali.

7 TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Biokema SA
Ch. de la Chatanerie 2
1023 Crissier

021 633 31 31
021 633 31 78
hotline@biokema.ch

8 NUMERO(I) DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

N. IVI: 1636

Categoria di dispensazione B

9 DATA DELLA PRIMA AUTORIZZAZIONE/RINNOVO DELL'AUTORIZZAZIONE

Data della prima autorizzazione: 12.07.2004

Data dell'ultimo rinnovo: 03.10.2022

10 DATA DI REVISIONE DEL TESTO

07/2022

DIVIETO DI VENDITA, FORNITURA E/O IMPIEGO

Non pertinente.