

## Wortlaut der für das Behältnis vorgesehenen Angaben

### 1. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

Seclaris DC 250 mg Suspension zur intramammären Anwendung beim Trockenstellen von Milchkühen

Cefalonium (als Dihydrat)

### 2. WIRKSTOFF(E) NACH ART UND MENGE

Cefalonium (als Cefaloniumdihydrat): 250 mg

### 3. INHALT NACH GEWICHT, VOLUMEN ODER ANZAHL DOSEN

3 g

### 4. ART(EN) DER ANWENDUNG

Zur intramammären Anwendung

### 5. WARTEZEIT(EN)

#### **Wartezeiten:**

Essbare Gewebe: 21 Tage

Milch: 96 Stunden nach dem Kalben, wenn Trockenstehzeit > 54 Tage

58 Tage nach der Behandlung, wenn Trockenstehzeit ≤ 54 Tage

### 6. CHARGENBEZEICHNUNG

Ch.-B.

### 7. ABLAUFDATUM

Verwendbar bis:

### 8. VERMERK „FÜR TIERE“

Für Tiere.

## Wortlaut der für die äußere Umhüllung vorgesehenen Angaben

### 1. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

Seclaris DC 250 mg Suspension zur intramammären Anwendung beim Trockenstellen von Milchkühen

Cefalonium (als Dihydrat)

### 2. ANGABE DER WIRKSTOFFE

Ein Euterinjektor zu 3 g enthält:  
250 mg Cefalonium (als Dihydrat)

### 3. DARREICHUNGSFORM

Suspension zur intramammären Anwendung

### 4. PACKUNGSGRÖSSE(N)

20 Injektoren + Reinigungstücher  
72 Injektoren + Reinigungstücher

### 5. ZIELTIERART(EN)

Rind (Milchkuh zum Zeitpunkt des Trockenstellens)

### 6. INDIKATION(EN)

### 7. ART(EN) DER ANWENDUNG

Intramammäre Anwendung.  
Lesen Sie vor der Anwendung die Packungsbeilage.

### 8. WARTEZEIT(EN)

#### **Wartezeiten:**

Essbare Gewebe: 21 Tage

Milch: 96 Stunden nach dem Kalben, wenn die Trockenstehzeit mehr als 54 Tage beträgt.

58 Tage nach der Behandlung, wenn die Trockenstehzeit 54 Tage oder weniger beträgt.

#### **9. BESONDERE WARNHINWEISE**

Penicilline und Cephalosporine können gelegentlich schwere allergische Reaktionen hervorrufen. Siehe Packungsbeilage für Warnhinweise für den Anwender.

#### **10. VERFALLDATUM**

Verwendbar bis:

Nach dem Öffnen sofort verwenden.

#### **11. BESONDERE LAGERUNGSBEDINGUNGEN**

Nicht über 25 °C lagern.

#### **12. BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE ENTSORGUNG VON NICHT VERWENDETEN ARZNEIMITTELN ODER VON ABFALLMATERIALIEN, SOFERN ERFORDERLICH**

Entsorgung: Bitte Packungsbeilage beachten.

#### **13. VERMERK „FÜR TIERE“ SOWIE BEDINGUNGEN ODER BESCHRÄNKUNGEN FÜR EINE SICHERE UND WIRKSAME ABGABE UND ANWENDUNG, SOFERN ERFORDERLICH**

Für Tiere.

DE: Verschreibungspflichtig.

AT: Rezept- und apothekenpflichtig.

#### **14. KINDERWARNHINWEIS „ARZNEIMITTEL UNZUGÄNGLICH FÜR KINDER AUFBEWAHREN“**

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

#### **15. NAME UND ANSCHRIFT DES ZULASSUNGSINHABERS**

DE: Ceva Tiergesundheit GmbH

Kanzlerstr. 4

40472 Düsseldorf

Deutschland

AT: Ceva Sante Animale  
10 Avenue de la Ballastiere  
33500 Libourne  
Frankreich

**16. ZULASSUNGSNUMMER(N)**

DE: 402396.00.00  
AT:

**17. CHARGENBEZEICHNUNG DES HERSTELLERS**

Ch.-B.