

SECLARIS DC 250 MG INTRAMAMMARY SUSPENSION FOR DRY COWS

Autorizovaný

- Cefalonium dihydrate

Product identification

Název léčivého přípravku:

SECLARIS DC 250 MG INTRAMAMMARY SUSPENSION FOR DRY COWS
Seclaris DC, 250 mg, intramamarna suspenzija za krave u suhostaju

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Skot (kráva)

Způsob podání:

Intramamární podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)
269.60 milligram(s) / 1.00 Stříkačka

Léková forma:

Intramamární suspenze

Withdrawal period by route of administration:**Intramamární podání:****• Skot (kráva)**

- Mléko. 96 hour 96 hours after calving if the dry period is longer than 54 days
- Maso. 21 day
- Mléko. 58 day

58 days following the treatment if the dry period is less than or equal to 54 days

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QJ51DB90

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Chorvatsko

Popis balení:

K dispozici pouze v French

K dispozici pouze v French

Additional information

Entitlement type:

K dispozici pouze v English French Croatian Italian Latvian Finnish Swedish Icelandic
Norwegian

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v English Italian Latvian Norwegian

Držitel rozhodnutí o registraci:

Ceva Sante Animale

Marketing authorisation date:

5/12/2017

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Odpovědný orgán:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Registrační číslo:

UP/I-322-05/17-01/414

Datum změny stavu registrace:

4/12/2018

Referenční členský stát:

Francie

Číslo postupu:

FR/V/0399/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Bulharsko Chorvatsko Kypr Česko

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Německo Řecko Maďarsko Irsko Itálie Lotyšsko Litva Portugalsko
Rumunsko Slovensko Slovinsko Španelsko

K dispozici pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000031044>