

File downloaded on 2026-06-14

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000031055>

# SECLARIS DC 250 MG INTRAMAMMARY SUSPENSION FOR DRY COWS

Ikke  
autoriseret

- Cefalonium dihydrate

## Produktidentifikation

**Lægemiddelnavn:**

SECLARIS DC 250 MG INTRAMAMMARY SUSPENSION FOR DRY COWS

---

**Aktiv substans:**

Kun tilgængelig på [English](#)

---

**Dyreart:**

Ko

---

**Administrationsvej:**

Intramammær anvendelse

---

## Produktoplysninger

**Aktiv substans og styrke:**

Kun tilgængelig på [English](#)  
269.60 milligram(s) / 1.00 Sprøjte

---

**Lægemiddelform:**

Intramammær suspension

---

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:****Intramammær anvendelse:**

- 

**Ko**

- Milk. 96 hour 96 hours after calving if the dry period is longer than 54 days
- Meat and offal. 21 dag
- Milk. 58 dag

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

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QJ51DB90

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

**Godkendelsesstatus:**

Afstået

**Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [French](#)  
Kun tilgængelig på [French](#)

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Ceva Sante Animale

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

15/11/2017

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

---

**Ansvarlig myndighed:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

DC/V/0592/001

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

20/01/2025

---

**Referencemedlemsstat:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Procedurenummer:**

FR/V/0399/001

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

## Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

## Etikettering

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.