

SECLARIS DC 250 MG INTRAMAMMARY SUSPENSION FOR DRY COWS

Nicht
autorisiert

- Cefalonium dihydrate

Product identification

Name des Arzneimittels:

SECLARIS DC 250 MG INTRAMAMMARY SUSPENSION FOR DRY COWS

Seclaris DC 250 mg, ενδομαστικό εναιώρημα για αγελάδες κατά την ξηρή περίοδο

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in English

Zieltierart(en):

Kuh

Art der Anwendung:

intramammäre Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English

269.60 milligram(s) / 1.00 Spritze

Darreichungsform:

Suspension zur intramammären Anwendung

Withdrawal period by route of administration:**intramammäre Anwendung:****• Kuh**

- Milk. 96 hour 96 hours after calving if the dry period is longer than 54 days
- Fleisch und Innereien. 21 day
- Milk. 58 day

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

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QJ51DB90

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Surrendered

Authorised in:

Zypern

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [French](#)

Verfügbar nur in [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Ceva Sante Animale

Marketing authorisation date:

5/12/2017

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Zuständige Behörde:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Zulassungsnummer:

CY00649V

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

1/04/2024

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0399/001

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000031045>