

SECLARIS DC 250 MG INTRAMAMMARY SUSPENSION FOR DRY COWS

Nicht
autorisiert

- Cefalonium dihydrate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

SECLARIS DC 250 MG INTRAMAMMARY SUSPENSION FOR DRY COWS

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Kuh

Art der Anwendung:

intramammäre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
269.60 milligram(s) / 1.00 Spritze

Darreichungsform:

Suspension zur intramammären Anwendung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**intramammäre Anwendung:**

-

Kuh

- Milch. 96 Stunde

96 hours after calving if the dry period is longer than 54 days

- Fleisch und Innereien. 21 Tag

- Milch. 58 Tag

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

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Surrendered

Zugelassen in:

Ungarn

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Zulassungsdatum:

22/11/2017

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Zuständige Behörde:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Zulassungsnummer:

3909/X/2017 NÉBIH ÁTI

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

25/04/2024

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0399/001

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