

# 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:**

Litauen

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in [französisch](#)

Verfügbar nur in [französisch](#)

---

## 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 Sante Animale

---

**Zulassungsdatum:**

25/10/2017

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

---

**Zuständige Behörde:**

State Food And Veterinary Service

---

**Zulassungsnummer:**

LT/2/17/2426/001-002

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

25/10/2017

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Frankreich

---

**Verfahrensnummer:**

FR/V/0399/001

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

RV2426.pdf