

SECLARIS DC 250 MG INTRAMAMMARY SUSPENSION FOR DRY COWS

Nicht
autorisiert

- Cefalonium dihydrate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

SECLARIS DC 250 MG INTRAMAMMARY SUSPENSION FOR DRY COWS
Seclaris DC 250 mg intramamarna suspenzija za krave v presušitvi

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

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Surrendered

Zugelassen in:

Slowenien

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:

15/11/2017

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Zuständige Behörde:

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

Zulassungsnummer:

DC/V/0592/001

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

20/01/2025

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0399/001

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Packungsbeilage

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

Etikettierung

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