

File downloaded on 2026-06-14

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000031042>

SECLARIS DC 250 MG INTRAMAMMARY SUSPENSION FOR DRY COWS

No
autorizado

- Cefalonium dihydrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

SECLARIS DC 250 MG INTRAMAMMARY SUSPENSION FOR DRY COWS

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Vacas

Vía de administración:

Vía intramamaria

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
269.60 Miligramo(s) / 1.00 Jeringa

Forma farmacéutica:

Suspensión intramamaria

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía intramamaria:**

-

Vacas

- Milk. 96 Hora(s)

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

- Meat and offal. 21 Día

- Milk. 58 Día

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

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QJ51DB90

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

Austria

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Ceva Sante Animale

Fecha de autorización de comercialización:

29/11/2017

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Autoridad responsable:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Número de autorización:

838056

Fecha de modificación del estado de la autorización:

29/11/2017

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0399/001

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.