

SECLARIS DC 250 MG INTRAMAMMARY SUSPENSION FOR DRY COWS

Non
autorisé

- Cefalonium dihydrate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

SECLARIS DC 250 MG INTRAMAMMARY SUSPENSION FOR DRY COWS

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovin (vache)

Voie d'administration:

Voie intramammaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
269.60 milligram(s) / 1.00 Seringue

Forme pharmaceutique:

Suspension intramammaire

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie intramammaire:**

-

Bovin (vache)

- Lait. 96 hour 96 hours after calving if the dry period is longer than 54 days
- Viande et abats. 21 day
- Lait. 58 day

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

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QJ51DB90

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Abandonnée

Autorisé en:

Hongrie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

22/11/2017

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Autorité responsable:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numéro de l'autorisation:

3909/X/2017 NÉBIH ÁTI

Date de modification du statut de l'autorisation:

25/04/2024

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0399/001

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet