

Seclaris DC 250 mg Intramammary Suspension for dry cows

Autorisé

- Cefalonium dihydrate

Product identification

Dénomination du médicament:

SECLARIS DC 250 MG INTRAMAMMARY SUSPENSION FOR DRY COWS

Seclaris DC 250 mg Intramammary Suspension for dry cows

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovin (vache)

Voie d'administration:

Voie intramammaire

Product details

Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

269.60 milligram(s) / 1.00 Seringue

Forme pharmaceutique:

Suspension intramammaire

Withdrawal period by route of 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

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Irlande

Description de l'emballage:

Boîte de 72 seringues pour administration intramammaire de 3 g et de 72 lingettes nettoyantes

Boîte de 20 seringues pour administration intramammaire de 3 g et de 20 lingettes nettoyantes

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique de l'autorisation du produit:

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

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Ceva Sante Animale

Marketing authorisation date:

8/12/2017

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Autorité responsable:

Health Products Regulatory Authority

Numéro de l'autorisation:

VPA10815/047/001

Date de modification du statut de l'autorisation:

8/12/2017

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0399/001

États membres concernés:

Autriche Bulgarie Croatie Chypre Tchéquie Estonie Allemagne Grèce
Hongrie Irlande Italie Lettonie Lituanie Portugal Roumanie Slovaquie
Slovénie Espagne Royaume-Uni (Irlande du Nord)

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000031051>