

SECLARIS DC 250 MG INTRAMAMMARY SUSPENSION FOR DRY COWS

Níl
údaraithe

- Cefalonium dihydrate

Product identification

Ainm an chógais:

SECLARIS DC 250 MG INTRAMAMMARY SUSPENSION FOR DRY COWS

Seclaris DC 250 mg, ενδομαστικό εναιώρημα για αγελάδες κατά την ξηρή περίοδο

Substaint ghníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Speiceas:

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bealach riarta:

Úsáid ionmhamach

Product details

Substaint ghníomhach / Láidreach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

269.60 milligram(s) / 1.00 Steallaire

Foirm chógaíochta:

Fuaidreán ionmhamach

Withdrawal period by route of administration:**Úsáid ionmhamach:****• Cattle (cow)**

- Milk. 96 hour 96 hours after calving if the dry period is longer than 54 days
- Meat and offal. 21 day
- Milk. 58 day

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

An cód tréidliachta ceimiceach teiripeach anatamaíoch (Cód ATCvet):

QJ51DB90

Stádas dlí an tsoláthair:

Ar fáil ach amháin i [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stádas údaráithe:

Surrendered

Authorised in:

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tuairisc ar an bpacáiste:

Ar fáil ach amháin i [French](#)

Ar fáil ach amháin i [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bunús dlí maidir le húdarú an táirge:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Sealbhóir an údaraithe margaíochta:

Ceva Sante Animale

Marketing authorisation date:

5/12/2017

Láithreacha monaraíochta um eisiúint bhaisce:

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

An t-údarás atá freagrach:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Uimhir údaraithe:

CY00649V

Athrú stádais maidir leis an dáta údaraithe:

1/04/2024

Ballstát tagartha:

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Uimhir an nóis imeachta:

FR/V/0399/001

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

Documents

Achoimre ar shaintréithe an táirge

Níl an doiciméad seo ann sa teanga seo (Gaeilge). Is féidir leat é a fháil i dteanga eile thíos.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000031045>