

File downloaded on 2026-02-21

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000031049>

SECLARIS DC 250 MG INTRAMAMMARY SUSPENSION FOR DRY COWS

Níl
údaraithe

- Cefalonium dihydrate

Sainaithint táirge

Ainm an chógais:

SECLARIS DC 250 MG ΕΝΔΟΜΑΣΤΙΚΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

SECLARIS DC 250 MG INTRAMAMMARY SUSPENSION FOR DRY COWS

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](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bealach riарtha:

Úsáid ionmhamach

Sonraí an táirge

Substaint agus neart gníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

269.60 milligram(s) / 1.00 Steallaire

Foirm chógaisíochta:

Fuaidreán ionmhamach

Tréimhse tarraingthe siar de réir an bhealaigh riaracháin:

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](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stádas údaraithe:

Surrendered

Údaraithe i:

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [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](#)

Faisnéis bhreise

Cineál teidlíochta:

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 Hellas LLC

Dáta Údaraithe Margaíochta:

27/02/2018

Láithreacha monaraíochta um eisiúint bhaisce:

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

An t-údarás atá freagrach:

National Organization For Medicines

Uimhir an údaraithe:

88941/16/28-02-2018/K-0224201

Athrú stádais maidir leis an dáta údaraithe:

27/02/2018

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

Tuairiscí maidir le fo-iarmhairtí amhrasta: www.adrreports.eu/vet