

File downloaded on 2026-07-09

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000031052>

# SECLARIS DC 250 MG INTRAMAMMARY SUSPENSION FOR DRY COWS

Nije  
odobreno

- Cefalonium dihydrate

## Identifikacija proizvoda

### **Naziv lijeka:**

SECLARIS DC 250 MG INTRAMAMMARY SUSPENSION FOR DRY COWS

### **Djelatna tvar:**

Dostupan samo u [engleski](#)

### **Ciljne vrste:**

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

### **Put aplikacije:**

Intramamarno

## Pojedinosti o proizvodu

### **Djelatna tvar i jačina:**

Dostupan samo u [engleski](#)  
269.60 miligram / 1.00 Štrcaljka

**Farmaceutski oblik:**

intramamarna suspenzija

---

**Karencija prema putu aplikacije:****Intramamarno:**

- 

**Cattle (cow)**

- Milk. 96 sat 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

---

**Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:**

QJ51DB90

---

**Pravni status opskrbe:**

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

**Status odobrenja:**

Surrendered

---

**Odobreno u:**

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

**Opis paketa:**

Dostupan samo u [latvijski](#)

Dostupan samo u [latvijski](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta prava:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Ceva Sante Animale

---

**Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

31/10/2017

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

---

**Nadležno tijelo:**

Food And Veterinary Service

---

**Broj odobrenja:**

V/DCP/17/0048

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

24/07/2024

---

**Referentna država članica:**

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

**Broj postupka:**

FR/V/0399/001

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.

Označivanje

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.