

# SECLARIS DC 250 MG INTRAMAMMARY SUSPENSION FOR DRY COWS

Nem  
engedélyezett

- Cefalonium dihydrate

## Termék azonosítása

**Készítmény neve:**

SECLARIS DC 250 MG INTRAMAMMARY SUSPENSION FOR DRY COWS

---

**Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

---

**Célállat faj:**

tehén

---

**Alkalmazás módja:**

Intramammális alkalmazás

---

## Termékjellemzők

**Hatóanyag / Hatáserősség:**

Csak itt érhető el [English](#)  
269.60 milligram(s) / 1.00 Syringe

---

**Gyógyszerforma:**

Intramammális szuszpenzió

---

**Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:  
Intramammalis alkalmazás:**

•

**tehén**

- 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

---

**Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:**

QJ51DB90

---

**Rendelhetőség:**

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Engedélyezési státusz:**

Surrendered

---

**Engedélyezett -ben:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

---

## További információ

**Jogosultsági típus:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Készítmény engedélyezésének jogalapja:**

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Ceva Salute Animale S.p.A.

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

8/11/2017

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

---

**Felelős hatóság:**

Ministry Of Health

---

**Engedély száma:**

105069

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

7/02/2024

---

**Referencia tagállam:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Eljárás száma:**

FR/V/0399/001

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.