

SECLARIS DC 250 MG INTRAMAMMARY SUSPENSION FOR DRY COWS

Ekki
heimilað

- Cefalonium dihydrate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

SECLARIS DC 250 MG INTRAMAMMARY SUSPENSION FOR DRY COWS

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir (kýr)

Leið stjórnslu:

Til notkunar í spena

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
269.60 milligram(s) / 1.00 Sprauta

Lyfjaform:

Spenalyf, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í spena:

-

Nautgripir (kýr)

- Mjólk. 96 klukkustundir

96 hours after calving if the dry period is longer than 54 days

- Kjöt og innmatur. 21 dagar

- Mjólk. 58 dagar

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

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ51DB90

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Ungverjaland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í enska

Aðeins fáanlegt í enska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Dagsetning markaðsleyfis:

22/11/2017

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Ábyrgt yfirvald:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Markaðsleyfisnúmer:

3909/X/2017 NÉBIH ÁTI

Dagsetning á breytingu stöðu:

25/04/2024

Umsjónarland (RMS):

Frakkland

Ferilsnúmer:

FR/V/0399/001

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet