

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
SECLARIS DC

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir (kýr)

Leið stjórnsýslu:

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:

Ítalía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í franska

Aðeins fáanlegt í franska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalaska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Ceva Salute Animale S.p.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

8/11/2017

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Ábyrgt yfirvald:

Ministry Of Health

Markaðsleyfisnúmer:

105069

Dagsetning á breytingu stöðu:

7/02/2024

Umsjónarland (RMS):

Frakkland

Ferilsnúmer:

FR/V/0399/001

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

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.