

SECLARIS DC 250 MG INTRAMAMMARY SUSPENSION FOR DRY COWS

Autorizzato

- Cefalonium dihydrate

Product identification

Denominazione del medicinale:

SECLARIS DC 250 MG INTRAMAMMARY SUSPENSION FOR DRY COWS

Seclaris DC, 250 mg intramammaarsuspensioon kinnislehmadele

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (vacca)

Via di somministrazione:

Per uso intramammario

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

269.60 milligrammo(i) / 1.00 SIRINGA

Forma farmaceutica:

Sospensione intramammaria

Withdrawal period by route of administration:**Per uso intramammario:****• Bovini (vacca)**

- latte. 96 ora 96 hours after calving if the dry period is longer than 54 days
- carne e visceri. 21 giorno
- latte. 58 giorno

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

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QJ51DB90

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Estonia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di ibrido (Articolo 13(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Ceva Sante Animale

Marketing authorisation date:

30/10/2017

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Autorità responsabile:

State Agency Of Medicines

Numero di autorizzazione:

2056

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

30/10/2017

Stato membro di riferimento:

Francia

Numero di procedura:

FR/V/0399/001

Stati membri interessati:

Austria Bulgaria Croazia Cipro Repubblica Ceca Estonia Germania Grecia
Ungheria Irlanda Italia Lettonia Lituania Portogallo Romania Slovacchia
Slovenia Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000031047>