

SECLARIS DC

Non autorizzato

- Cefalonium dihydrate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

SECLARIS DC 250 MG INTRAMAMMARY SUSPENSION FOR DRY COWS

SECLARIS DC

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (vacca)

Via di somministrazione:

Per uso intramammario

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

269.60 milligrammo(i) / 1.00 Siringa

Forma farmaceutica:

Sospensione intramammaria

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Per uso intramammario:

-

Bovini (vacca)

- latte. 96 ora 96 hours after calving if the dry period is longer than 54 days
- carni e frattaglie. 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

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Rinunciato

Autorizzato in:

Italia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

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 Salute Animale S.p.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

8/11/2017

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Autorità responsabile:

Ministry Of Health

Numero di autorizzazione:

105069

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

7/02/2024

Stato membro di riferimento:

Francia

Numero di procedura:

FR/V/0399/001

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti