

File downloaded on 2026-06-08

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000031042>

# SECLARIS DC 250 MG INTRAMAMMARY SUSPENSION FOR DRY COWS

Nav  
atļautas

- Cefalonium dihydrate

## Zāļu identifikācija

### **Zāļu nosaukums:**

SECLARIS DC 250 MG INTRAMAMMARY SUSPENSION FOR DRY COWS

### **Aktīvā viela:**

Pieejamas tikai [English](#)

### **Mērķsugas:**

Liellops (govs)

### **Lietošanas veids:**

ievadīšanai tesmenī

## Sīkāka informācija par zālēm

### **Aktīvā viela un stiprums:**

Pieejamas tikai [English](#)  
269.60 miligrams(i) / 1.00 Šjirce

### **Farmaceutiskā forma:**

Suspensija ievadīšanai tesmenī

**Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:  
ievadīšanai tesmenī:**

•

**Liellops (govs)**

- Piens. 96 stunda

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

- Gaļa un blakusprodukti. 21 diena

- Piens. 58 diena

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

---

**Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:**

QJ51DB90

---

**Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:**

Recepšu veterinārās zāles

---

**Atļaujas statuss:**

Kompetentās iestādes izslēgta

---

**Atļautas:**

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Iepakojuma apraksts:**

Pieejamas tikai [French](#)

Pieejamas tikai [French](#)

---

## Papildu informācija

**Tiesību tips:**

Marketing Authorisation

---

**Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:**

Pieteikums hibrīdām veterinārajām zālēm (Direktīvas 2001/82/EC 13.(3) pants)

---

**Tirdzniecības atļaujas turētājs:**

Ceva Sante Animale

---

**Tirdzniecības atļaujas datums:**

29/11/2017

---

**Ražošanas vietas sēriju izlaidei:**

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

---

**Atbildīgā iestāde:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Atļaujas numurs:**

838056

---

**Atļaujas statusa maiņas datums:**

29/11/2017

---

**Atsauces dalībvalsts:**

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Procedūras numurs:**

FR/V/0399/001

---

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Lietošanas instrukcija

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Marķējuma teksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Visu dokumentu apvienotais fails

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.