

File downloaded on 2026-06-28

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000031044>

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:

Atsaukta

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [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:

5/12/2017

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Atbildīgā iestāde:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Atļaujas numurs:

UP/I-322-05/17-01/414

Atļaujas statusa maiņas datums:

20/01/2025

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

Dokumenti

Zāļu apraksts

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.