

SECLARIS DC 250 MG INTRAMAMMARY SUSPENSION FOR DRY COWS

Autorisert

- Cefalonium dihydrate

Product identification

Legemidlets navn:

SECLARIS DC 250 MG INTRAMAMMARY SUSPENSION FOR DRY COWS
Seclaris DC 250 mg suspensija ievadišanai tesmenī cietstāvošām govīm

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

ku

Administrering:

Intramammær bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)
269.60 milligram / 1.00 Sprøyte

Legemiddelform:

Intramammærie, suspensjon

Withdrawal period by route of administration:**Intramammær bruk:****• ku**

- Melk. 96 time 96 hours after calving if the dry period is longer than 54 days
- Slakt. 21 dag
- Melk. 58 dag

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

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QJ51DB90

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

LV

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i [French](#)

Tilgjengelig bare i [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Hybrid søknad (Artikkel 13(3) i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Ceva Sante Animale

Marketing authorisation date:

31/10/2017

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Ansvarlig myndighet:

Food And Veterinary Service

Godkjenningsnummer:

V/DCP/17/0048

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

31/10/2017

Referanse medlemsstat:

FR

Prosedyrenummer:

FR/V/0399/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BG HR Kypros CZ EE DE EL HU Irland IT LV LT PT RO SI SI ES

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

Documents

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000031052>