

Seclaris DC 250 mg Intramammary Suspension for dry cows

Geautoriseerd

- Cefalonium dihydrate

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

SECLARIS DC 250 MG INTRAMAMMARY SUSPENSION FOR DRY COWS

Seclaris DC 250 mg Intramammary Suspension for dry cows

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Koeien

Toedieningsweg:

Intramammair gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

269.60 milligram(s) / 1.00 Spuit

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor intramammair gebruik

Withdrawal period by route of administration:**Intramammair gebruik:****• Koeien**

- Milk. 96 hour 96 hours after calving if the dry period is longer than 54 days
- Meat and offal. 21 day
- Milk. 58 day

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

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QJ51DB90

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Ierland

Package description:

Alleen beschikbaar in [French](#)

Alleen beschikbaar in [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Ceva Sante Animale

Marketing authorisation date:

8/12/2017

Productielocaties partijvrijgifte:

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Health Products Regulatory Authority

Toelatingsnummer:

VPA10815/047/001

Wijzigingsdatum status toelating:

8/12/2017

Rapporterende lidstaat:

Frankrijk

Procedurenummer:

FR/V/0399/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk Bulgarije Kroatië Cyprus Tsjechië Estland Duitsland Griekenland
Hongarije Ierland Italië Letland Litouwen Portugal Roemenië Slowakije
Slovenië Spanje

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000031051>