

File downloaded on 2026-04-16

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000031053>

SECLARIS DC 250 MG INTRAMAMMARY SUSPENSION FOR DRY COWS

Ikke
autorisert

- Cefalonium dihydrate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

SECLARIS DC 250 MG INTRAMAMMARY SUSPENSION FOR DRY COWS

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

ku

Administrasjonsvei:

Intramammær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
269.60 milligram / 1.00 Sprøyte

Legemiddelform:

Intramammærie, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

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

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Overgitt-fracfalt

Autorisert i:

LT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Bare tilgjengelig i [Fransk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Ceva Sante Animale

Markedsføringsgodkjenningsdato:

25/10/2017

Tilvirker for batchfrigivelse:

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Ansvarlig myndighet:

State Food And Veterinary Service

Godkjenningsnummer:

LT/2/17/2426/001-002

Status for endring av markedsføringstillatelse:

25/10/2017

Referanse medlemsstat:

FR

Prosedyrenummer:

FR/V/0399/001

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

RV2426.pdf