

File downloaded on 2026-06-18

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000031055>

# 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:**

SI

---

### **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:**

15/11/2017

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

---

**Ansvarlig myndighet:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Godkjenningsnummer:**

DC/V/0592/001

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

20/01/2025

---

**Referanse medlemsstat:**

FR

---

**Prosedyrenummer:**

FR/V/0399/001

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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

## Package Leaflet

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

## Labelling

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