

SECLARIS DC 250 MG INTRAMAMMARY SUSPENSION FOR DRY COWS

Nieautoryzowany

- Cefalonium dihydrate

Product identification

Nazwa leku:

SECLARIS DC 250 MG INTRAMAMMARY SUSPENSION FOR DRY COWS

Seclaris DC, 250mg, Intramamární suspenze

Numer pozwolenia:

Dostępne wyłącznie w Angielski

Docelowe gatunki zwierząt:

Dostępne wyłącznie w Bulgarian Spanish Czech Danish German Estonian Greek Angielski French Italian Latvian Lithuanian Hungarian Dutch Romanian Slovenian Swedish Icelandic Norwegian

Droga podania:

Dowymieniowo

Product details

Numer pozwolenia / Moc :

Dostępne wyłącznie w Angielski
269.60 milligram(s) / 1.00 Strzykawka

Postać farmaceutyczna:

Zawiesina dowymieniowa

Withdrawal period by route of administration:**Dowymieniowo:****• Cattle (cow)**

- 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

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QJ51DB90

Status prawny dostawy:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Surrendered

Authorised in:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis pakietu:

Dostępne wyłącznie w [French](#)

Dostępne wyłącznie w [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna zezwolenia na produkt:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Ceva Sante Animale

Marketing authorisation date:

20/03/2018

Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Organ odpowiedzialny:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numer pozwolenia:

96/014/18-C

Data zmiany statusu pozwolenia:

20/03/2018

Referencyjne państwo członkowskie:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Numer procedury:

FR/V/0399/001

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

Documents

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Ulotka dla pacjenta

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

oznakowanie opakowań

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000031046>