

SECLARIS DC 250 MG INTRAMAMMARY SUSPENSION FOR DRY COWS

Não
autorizado

- Cefalonium dihydrate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

SECLARIS DC 250 MG INTRAMAMMARY SUSPENSION FOR DRY COWS

Seclaris DC, 250 mg intramammaarsuspensioon kinnislehmadele

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramamária

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

269.60 miligrama(s) / 1.00 Seringa

Forma farmacêutica:

Suspensão intramamária

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramamária:

-

Cattle (cow)

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

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

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QJ51DB90

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Abandonada

Autorizado em:

Estónia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês
Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Ceva Sante Animale

Data de autorização de introdução no mercado:

30/10/2017

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Autoridade responsável:

State Agency Of Medicines

Número da autorização:

2056

Data da alteração do estado de autorização:

27/06/2024

Estado-Membro de referência:

França

Número de procedimento:

FR/V/0399/001

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.