

# 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 intramamarna suspenzija za krave v presušitvi

### 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:**

Eslovénia

---

**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:**

15/11/2017

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

---

**Autoridade responsável:**

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

---

**Número da autorização:**

DC/V/0592/001

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

20/01/2025

---

**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](http://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.

Folheto informativo

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

Rotulagem

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