

# SECLARIS DC 250 MG INTRAMAMMARY SUSPENSION FOR DRY COWS

Neautorizat

- Cefalonium dihydrate

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

SECLARIS DC 250 MG INTRAMAMMARY SUSPENSION FOR DRY COWS

Seclaris DC, 250mg, Intramamární suspenze

### Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

### Specia țintă:

Bovine (vacă)

### Calea de administrare:

-

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

269.60 miligram(e) / 1.00 Syringe

### Forma farmaceutică:

Suspensie intramamară

## Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

-:

- 

### **Bovine (vacă)**

- Lapte. 96 oră 96 hours after calving if the dry period is longer than 54 days
- Carne și organe. 21 zi
- Lapte. 58 zi

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

---

## **Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QJ51DB90

---

## **Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

## **Status autorizație:**

Retrasă la solicitarea deținătorului

---

## **Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

## **Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [French](#)

Disponibile numai în [French](#)

---

## Informații suplimentare

### **Tip de drept:**

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Ceva Sante Animale

---

**Data autorizației de comercializare:**

20/03/2018

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

---

**Autoritatea responsabilă:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Numărul autorizației:**

96/014/18-C

---

**Data modificării statusului autorizației:**

20/03/2018

---

**Statul membru de referință:**

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Numărul procedurii:**

FR/V/0399/001

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

---

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