

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

Substanța activă:

Disponibile numai în Engleză

Specia țintă:

Bovine (vacă)

Calea de administrare:

Administrare intramamară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

269.60 miligram(e) / 1.00 Seringă

Forma farmaceutică:

Suspensie intramamară

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramamară:

-

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 Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în Engleză Franceză Croată Italiană Letonă Finlandeză Suedeză Islandeză Norwegian

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în Engleză Italiană Letonă Norwegian

Deținătorul autorizației de comercializare:

Ceva Tiergesundheit GmbH

Data autorizației de comercializare:

30/10/2017

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Autoritatea responsabilă:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numărul autorizației:

402396.00.00

Data modificării statusului autorizației:

25/01/2024

Statul membru de referință:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană
Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Numărul procedurii:

FR/V/0399/001

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să
accesați www.adrreports.eu/vet