

File downloaded on 2026-06-27

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000031050>

# 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:**

-

---

## 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:

-:

- 

### **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-Phylaxia Zrt.

---

**Data autorizației de comercializare:**

22/11/2017

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

---

**Autoritatea responsabilă:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Numărul autorizației:**

3909/X/2017 NÉBIH ÁTI

---

**Data modificării statusului autorizației:**

25/04/2024

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)