

# 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 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:**

Expired

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Lituaniană](#) [Portugheză](#) [Suedeză](#)  
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

---

## 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 Animal Health Limited

---

**Data autorizației de comercializare:**

13/12/2017

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

---

**Autoritatea responsabilă:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Numărul autorizației:**

Vm 15052/4139

---

**Data modificării statusului autorizației:**

19/02/2024

---

**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)