

SECLARIS DC 250 MG INTRAMAMMARY SUSPENSION FOR DRY COWS

Ni
pooblašeno

- Cefalonium dihydrate

Product identification

Ime zdravila:

SECLARIS DC 250 MG INTRAMAMMARY SUSPENSION FOR DRY COWS
Seclaris DC 250 mg intramamarna suspenzija pre dojnice v obdobju staitia na sucho

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

krava

Pot uporabe:

Intramamarno dajanje

Product details

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)
269.60 milligram(s) / 1.00 Brizga

Farmaceutska oblika:

intramamarna suspenzija

Withdrawal period by route of administration:**Intramamarno dajanje:**

-

krava

- Milk. 96 hour 96 hours after calving if the dry period is longer than 54 days
- Meat and offal. 21 day
- Milk. 58 day

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

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QJ51DB90

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja:

Surrendered

Authorised in:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine:

Na voljo samo v [French](#)

Na voljo samo v [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Ceva Animal Health Slovakia s.r.o.

Marketing authorisation date:

17/12/2017

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Pristojni organ:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Številka dovoljenja :

96/055/DC/17-S

Datum spremembe statusa dovoljenja:

27/03/2024

Referenčna država članica:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Številka postopka:

FR/V/0399/001

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000030997>