

# Seclaris DC 250 mg Intramammary Suspension for Dry Cows

Ni  
odobreno

- Cefalonium dihydrate

## Informacije o zdravilu

**Ime zdravila:**

Seclaris DC 250 mg Intramammary Suspension for Dry Cows

---

**Učinkovina:**

Na voljo samo v [English](#)

---

**Ciljne živalske vrste:**

krava

---

**Pot uporabe:**

Intramamarno dajanje

---

## Podatki o zdravilu

**Učinkovina / Jakost:**

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

---

**Farmaceutska oblika:**

intramamarna suspenzija

---

**Karenca glede na pot uporabe:****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 klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QJ51DB90

---

**Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

**Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Surrendered

---

**Ima dovoljenje za promet v:**

Na voljo samo v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [French](#)

Na voljo samo v [French](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta dovoljenja:**

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 Limited

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

13/12/2017

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Lohmann Pharma Herstellung GmbH

---

**Pristojni organ:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

Vm 15052/4139

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

19/02/2024

---

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