

# WELLICOX 50 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE, HORSES, PIGS

Registrováno

- Flunixin meglumine

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

WELLICOX 50 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE, HORSES, PIGS

### Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

### Cílové druhy:

Skot

Prase

Kůň

### Cesta podání:

Intramuskulární podání

Intravenózní podání

## Údaje o přípravku

### Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

83.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Léková forma:**

Injekční roztok

---

**Ochranná lhůta podle cesty podání:**

**Intramuskulární podání:**

•

**Skot**

- Maso. 31 day
- Mléko. 36 hour

•

**Prase**

- Maso. 24 day

**Intravenózní podání:**

•

**Skot**

- Maso. 4 day
- Mléko. 24 hour

•

**Kůň**

- Maso. 5 day
- Mléko. no withdrawal period

Not authorised for use in mares producing milk for human consumption.

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):**

QM01AG90

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Registrováno v:**

Itálie

---

**Popis balení:**

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

Dostupné pouze v [French](#)

---

## Doplňující informace

**Typ oprávnění:**

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Právní základ registrace přípravku:**

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Ceva Salute Animale S.p.A.

---

**Datum registrace:**

5/08/2013

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Ceva Sante Animale

Vetem S.p.A.

---

**Příslušný orgán:**

Ministry Of Health

---

**Registrační číslo:**

104491

---

**Datum změny stavu registrace:**

23/01/2018

---

**Referenční členský stát:**

Francie

---

**Číslo procedury:**

FR/V/0241/001

---

**Dotčený členský stát:**

Belgie Bulharsko Česko Dánsko Německo Maďarsko Itálie Nizozemsko  
Polsko Portugalsko Rumunsko Švédsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na  
adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

eu-puar-frv0241001-mr-rpe\_98-en.pdf