

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

Autorizovaný

Požadované informace nejsou pro tento přípravek k dispozici.

Product identification

Název léčivého přípravku:

WELLICOX 50 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE, PIGS AND HORSES
WELLICOX 59 mg/ml solutie injectabila pentru bovine, porcine, cabaline

Léčivá látka:

Požadované informace nejsou pro tento přípravek k dispozici.

Cílové druhy zvířat:

Skot

Prase

Kůň

Způsob podání:

Intramuskulární podání

Intravenózní podání

Product details

Léčivá látka a síla:

Požadované informace nejsou pro tento přípravek k dispozici.

Léková forma:

Injekční roztok

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulární podání:

• **Skot**

- Maso. 31 day
- Mléko. 36 hour

• **Prase**

- Maso. 20 day

• **Kůň**

- Maso. 10 day
- Mléko. no withdrawal period

Not authorised for use in lactating animals producing milk for human consumption.

Intravenózní podání:

• **Skot**

- Maso. 10 day
- Mléko. 24 hour

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QM01AG90

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Rumunsko

Popis balení:

K dispozici pouze v [French](#)

K dispozici pouze v [French](#)

K dispozici pouze v [French](#)

K dispozici pouze v [French](#)

K dispozici pouze v [French](#)

K dispozici pouze v [French](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Ceva Sante Animale Romania S.R.L.

Marketing authorisation date:

8/08/2017

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Ceva Sante Animale

Vetem S.p.A.

Odpovědný orgán:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Registrační číslo:

180037

Datum změny stavu registrace:

21/08/2023

Referenční členský stát:

Francie

Číslo postupu:

FR/V/0241/001

Dotčený členský stát:

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

K dispozici pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Souhrn údajů o přípravku

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000029108>