

# Wellicox 50 mg/ml Injektionslösung

Zugelassen

- Flunixin meglumine

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

Wellicox 50 mg/ml Injektionslösung

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

**Zieltierarten:**

Rind

Schwein

Pferd

---

**Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

83.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:****intramuskuläre Anwendung:**

- 

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 31 Tag
- Milch. 36 Stunde

- 

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 24 Tag

**intravenöse Anwendung:**

- 

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 4 Tag
- Milch. 24 Stunde

- 

**Pferd**

- Fleisch und Innereien. 5 Tag
- Milch. no withdrawal period

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

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QM01AG90

---

**Abgaberegulung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Belgien

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

Verfügbar nur in französisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Ceva Sante Animale

---

**Zulassungsdatum:**

19/11/2020

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Ceva Sante Animale

Vetem S.p.A.

---

**Zuständige Behörde:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Zulassungsnummer:**

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

19/11/2020

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Frankreich

---

**Verfahrensnummer:**

FR/V/0241/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Belgien Bulgarien Tschechische Republik Dänemark Deutschland Ungarn  
Italien Niederlande Polen Portugal Rumaenien Schweden

Verfügbar nur in [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [schwedisch](#)  
[isländisch](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

### Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 24/10/2025

[Herunterladen](#)

### Packungsbeilage

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 24/10/2025

[Herunterladen](#)

## Etikettierung

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 24/10/2025

[Herunterladen](#)

## Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

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