

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

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](#)