

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

Zugelassen

- Flunixin meglumine

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

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

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Ungarn

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-Phylaxia Zrt.

Zulassungsdatum:

3/05/2013

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Ceva Sante Animale

Vetem S.p.A.

Zuständige Behörde:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Zulassungsnummer:

3354/X/13 NÉBIH ÁTI

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

3/05/2013

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

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](#)