

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

Zugelassen

- Flunixin meglumine

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

WELICOX 50 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE, HORSES, PIGS  
Wellicox 50 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

### 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:**

Polen

---

**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 Animal Health Polska Sp. z o.o.

---

**Zulassungsdatum:**

5/12/2013

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

CEVA SANTE ANIMALE - LIBOURNE

Vetem SPA

---

**Zuständige Behörde:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Zulassungsnummer:**

2321

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

5/12/2013

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Etikettierung

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

Packungsbeilage

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