

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

Autorisiert

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Product identification

Name des Arzneimittels:

WELLICOX 50 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE, PIGS AND HORSES
WELLICOX 50 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS, PORCINS ET CHEVAUX

Arzneilicher Wirkstoff:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Zieltierart(en):

Rind
Schwein
Pferd

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung
intravenöse Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Darreichungsform:

Withdrawal period by route of administration:

intramuskuläre Anwendung:

• **Rind**

- Fleisch und Innereien. 31 day
- Milk. 36 hour

• **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 20 day

• **Pferd**

- Fleisch und Innereien. 10 day
- Milk. no withdrawal period

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

intravenöse Anwendung:

• **Rind**

- Fleisch und Innereien. 10 day
- Milk. 24 hour

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

QM01AG90

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Frankreich

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [French](#)

Verfügbar nur in [French](#)

Verfügbar nur in [French](#)

Verfügbar nur in [French](#)

Verfügbar nur in [French](#)

Verfügbar nur in [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Ceva Sante Animale

Marketing authorisation date:

7/02/2013

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Ceva Sante Animale

Vetem S.p.A.

Zuständige Behörde:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Zulassungsnummer:

FR/V/6664786 1/2013

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

17/01/2018

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0241/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

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

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Package Leaflet and Labelling

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000029097>