

File downloaded on 2026-06-30

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000029103>

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

Εγκεκριμένο

- Flunixin meglumine

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

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

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Χοίρος

Άλογο

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Ενδοφλέβια χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

83.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση:

•

Βοοειδή

- Meat and offal. 31 Ημέρα

- Γάλα. 36 Ώρα

•

Χοίρος

- Meat and offal. 24 Ημέρα

Ενδοφλέβια χρήση:

•

Βοοειδή

- Meat and offal. 4 Ημέρα

- Γάλα. 24 Ώρα

•

Άλογο

- Meat and offal. 5 Ημέρα

- Γάλα. no withdrawal period

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

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QM01AG90

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Γαλλικά

Διατίθεται μόνο σε Γαλλικά

Διατίθεται μόνο σε Γαλλικά

Διατίθεται μόνο σε Γαλλικά

Διατίθεται μόνο σε Γαλλικά

Διατίθεται μόνο σε Γαλλικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

3/05/2013

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Ceva Sante Animale

Vetem S.p.A.

Αρμόδια αρχή:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Αριθμός έγκρισης:

3354/X/13 ΝΕΒΙΗ ΑΤΙ

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

3/05/2013

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

eu-puar-frv0241001-mr-rpe_98-en.pdf