

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

Δεν
εγκρίθηκε

- Flunixin meglumine

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

WELLICOX 50 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE, PIGS AND HORSES
Wellicox 50 mg/ml solução injetável para bovinos, suínos e cavalos

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Είδη ζώων:

Βοοειδή
Χοίρος
Άλογο

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση
Ενδοφλέβια χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)
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. 20 Ημέρα

•

Άλογο

- Meat and offal. 10 Ημέρα

- Γάλα. no withdrawal period

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

Ενδοφλέβια χρήση:

•

Βοοειδή

- Meat and offal. 10 Ημέρα

- Γάλα. 24 Ώρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QM01AG90

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Καθεστώς έγκρισης:

Ανακλήθηκε

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [French](#)

Διατίθεται μόνο σε [French](#)

Διατίθεται μόνο σε [French](#)

Διατίθεται μόνο σε [French](#)

Διατίθεται μόνο σε [French](#)

Διατίθεται μόνο σε [French](#)

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Ceva Saude Animal Produtos Farmaceuticos E Imunologicos Lda.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

21/01/2013

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

CEVA SANTE ANIMALE - LIBOURNE

Vetem SPA

Αρμόδια αρχή:

Directorate General For Food And Veterinary

Αριθμός έγκρισης:

652/01/13DFVPT

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος έγκρισης:

1/10/2022

Κράτος Μέλος αναφοράς:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Αριθμός διαδικασίας:

FR/V/0241/001

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000029107>