

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

Εγκριμένο

- Flunixin meglumine

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Ονομασία 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 προμηθείας:**

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 Sante Animale

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

7/02/2013

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Ceva Sante Animale

Vetem S.p.A.

---

**Αρμόδια αρχή:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Αριθμός έγκρισης:**

FR/V/6664786 1/2013

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

17/01/2018

---



Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

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

Package Leaflet and Labelling

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

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