

# WELLICOX 50 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS, PORCINS ET CHEVAUX

No  
autorizado

- Flunixin

## Product identification

### **Nombre del medicamento:**

WELLICOX 50 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS, PORCINS ET CHEVAUX  
Уеликокx 50 mg/ml инжекционен разтвор за говеда, свине и коне

### **Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Bovino

Porcino

Caballos

### **Vía de administración:**

Vía intramuscular

Vía intravenosa

## Product details

### **Principio activo y concentración:**

Disponibile únicamente en [English](#)  
50.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

**Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

---

**Withdrawal period by route of administration:****Vía intramuscular:**

- **Bovino**
- **Porcino**

**Vía intravenosa:**

- **Bovino**
  - **Caballos**
- 

**Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):**

QM01AG90

---

**Régimen jurídico de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Anulado

---

**Authorised in:**

Bulgaria

---

**Descripción del empaquetado:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Fundamento jurídico de la autorización del producto:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Ceva Animal Health Bulgaria EOOD

---

**Marketing authorisation date:**

19/02/2013

---

**Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:**

Ceva Sante Animale

Vetem S.p.A.

---

**Autoridad responsable:**

Bulgarian Agency For Food Safety

---

**Número de autorización:**

0022-1947

---

**Fecha del cambio de estado de la autorización:**

16/11/2023

---

**Estado miembro de referencia:**

Francia

---

**Número de procedimiento:**

FR/V/0241/001

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Package Leaflet and Labelling

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000029099>