

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

Volitatud

- Flunixin meglumine

Product identification

Ravimi nimetus:

WELLICOX 50 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE, PIGS AND HORSES
Wellicox 50 mg/ml injektionsvæske, opløsning

Toimeaine:

Turustatakse ainult [English](#)

Loomaliigid:

veis

sig

hobune

Manustamisviis:

Intramuskulaarne

Intravenoosne

Product details

Toimeaine / Tugevus:

Turustatakse ainult [English](#)

83.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Süstelahus

Withdrawal period by route of administration:**Intramuskulaarne:**

-

veis

- liha ja söödavad koed. 31 day

- piim. 36 hour

-

sig

- liha ja söödavad koed. 20 day

-

hobune

- liha ja söödavad koed. 10 day

- piim. no withdrawal period

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

Intravenoosne:

-

veis

- liha ja söödavad koed. 10 day

- piim. 24 hour

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kohane kood:

QM01AG90

Õiguslik tarnestaatus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Authorised in:

Taani

Pakendi kirjeldus:

Turustatakse ainult [French](#)

Turustatakse ainult [French](#)

Turustatakse ainult [French](#)

Turustatakse ainult [French](#)

Turustatakse ainult [French](#)

Turustatakse ainult [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Turustatakse ainult [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Turustatakse ainult [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Ceva Sante Animale

Marketing authorisation date:

27/05/2013

Partii vabastamise tootmiskohad:

Ceva Sante Animale

Vetem S.p.A.

Vastutav asutus:

Danish Medicines Agency

Authorisation number:

50207

Müügiloa staatus muutmise kuupäev:

27/05/2013

Viiteliikmesriik:

Prantsusmaa

Müügiloamenetluse number:

FR/V/0241/001

Asjaomased liikmesriigid:

Belgia Bulgaaria Tšehhi Taani Saksamaa Ungari Itaalia Holland Poola
Portugal Rumeenia Rootsi Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

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

Documents

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000029101>