

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

Volitatud

- Flunixin meglumine

Product identification

Ravimi nimetus:

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

Wellicox 50 mg/ml oldatos injekció szarvasmarhák, sertések és lovak részére A.U.V.

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:

Ungari

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 müügiloo õiguslik alus:

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

Müügiloo hoidja:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Marketing authorisation date:

3/05/2013

Partii vabastamise tootmiskohad:

CEVA Santé Animale

Vetem SPA

Vastutav asutus:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Authorisation number:

3354/X/13 NÉBIH ÁTI

Müügiloo staatuse muutmise kuupäev:

3/05/2013

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

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