

File downloaded on 2026-04-10

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000029106>

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

Volitatud

- Flunixin meglumine

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

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

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

veis

sig

hobune

Manustamisviis:

Intramuskulaarne

Intravenoosne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

83.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Süstelahus

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:

Intramuskulaarne:

•

veis

- liha ja söödavad koed. 31 day

- piim. 36 hour

•

sig

- liha ja söödavad koed. 24 day

Intravenoosne:

•

veis

- liha ja söödavad koed. 4 day

- piim. 24 hour

•

hobune

- liha ja söödavad koed. 5 day

- piim. no withdrawal period

Not authorised for use in mares producing milk for human consumption.

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QM01AG90

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Poola

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [French](#)

Termini tõlkekeel(ed) [French](#)

Termini tõlkekeel(ed) [French](#)

Termini tõlkekeel(ed) [French](#)

Termini tõlkekeel(ed) [French](#)

Termini tõlkekeel(ed) [French](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Ceva Animal Health Polska Sp. z o.o.

Müügiloa kuupäev:

5/12/2013

Partii vabastamise tootmiskohad:

Ceva Sante Animale

Vetem S.p.A.

Vastutav asutus:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Müügiloa number:

2321

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

5/12/2013

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

Dokumendid

Ravimi omaduste kokkuvõte

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

Pakendi märgistus

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

Pakendi infoleht

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