

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

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) English

Loomaliigid:

veis
siga
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:

Prantsusmaa

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 Sante Animale

Müügiloa kuupäev:

7/02/2013

Partii vabastamise tootmiskohad:

Ceva Sante Animale

Vetem S.p.A.

Vastutav asutus:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Müügiloa number:

FR/V/6664786 1/2013

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

17/01/2018

Viiteliikmesriik:

Prantsusmaa

Müügiloomenetluse 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.

Package Leaflet and Labelling

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