

File downloaded on 2026-07-03

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000029105>

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

Ei  
myönnetty

- Flunixin meglumine

## Valmisteen perustiedot

### Lääkkeen nimi:

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

### Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

### Kohde-eläinlajit:

Nauta

Sika

Hevonen

### Antoreitti:

Lihakseen

Laskimoon

## Valmistetiedot

### Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

83.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Lääkemuoto:**

Injektioneste, liuos

---

**Varoaika antoreiteittäin:**

**Lihakseen:**

•

**Nauta**

- Meat and offal. 31 day

- Milk. 36 hour

•

**Sika**

- Meat and offal. 24 day

**Laskimoon:**

•

**Nauta**

- Meat and offal. 4 day

- Milk. 24 hour

•

**Hevonen**

- Meat and offal. 5 day

- Milk. no withdrawal period

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

---

**Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:**

QM01AG90

---

**Reseptistatus:**

Eläinlääkemääräys

---

**Myyntiluvan tila:**

Peruutettu

---

**Myönnetty:**

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakkauksen kuvaus:**

Saatavissa vain kielillä [French](#)

Saatavissa vain kielillä [French](#)

Saatavissa vain kielillä [French](#)

Saatavissa vain kielillä [French](#)

Saatavissa vain kielillä [French](#)

Saatavissa vain kielillä [French](#)

---

## Lisätiedot

**Luvan tyyppi:**

Marketing Authorisation

---

**Myyntiluvan laillinen peruste:**

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Myyntiluvan haltija:**

CEVA Sante Animale B.V.

---

**Myyntiluvan myöntämispäivä:**

17/04/2013

---

**Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:**

Ceva Sante Animale

Vetem S.p.A.

---

**Vastaava viranomainen:**

Medicines Evaluation Board

---

**Myyntilupanumero:**

REG NL 111392

---

**Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:**

29/10/2025

---

**Viitejäsenvaltio:**

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Prosessinnumero:**

FR/V/0241/001

---

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Asiakirjat

Combined File of all Documents

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

eu-puar-frv0241001-mr-rpe\_98-en.pdf