

Wellicox 50 mg/ml Solution injectable

Autorisé

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Product identification

Dénomination du médicament:

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

Wellicox 50 mg/ml Oplossing voor injectie

Wellicox 50 mg/ml Solution injectable

Wellicox 50 mg/ml Injektionslösung

Substance active:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Espèces cibles:

Bovins

Porc

Cheval

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

Product details

Substance active / Dosage:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Withdrawal period by route of administration:

Voie intramusculaire:

• **Bovins**

- Viande et abats. 31 day
- Lait. 36 hour

• **Porc**

- Viande et abats. 20 day

• **Cheval**

- Viande et abats. 10 day
- Lait. no withdrawal period

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

Voie intraveineuse:

• **Bovins**

- Viande et abats. 10 day
- Lait. 24 hour

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QM01AG90

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Belgique

Description de l'emballage:

- Boîte de 1 flacon verre de 50 mL
- Boîte de 1 flacon verre de 100 mL
- Boîte de 1 flacon verre de 250 mL
- Boîte de 1 flacon plastique de 50 mL
- Boîte de 1 flacon plastique de 100 mL

Boîte de 1 flacon plastique de 250 mL

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Ceva Sante Animale

Marketing authorisation date:

19/11/2020

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Ceva Sante Animale

Vetem S.p.A.

Autorité responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:

19/11/2020

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0241/001

États membres concernés:

Belgique Bulgarie Tchéquie Danemark Allemagne Hongrie Italie Pays-Bas
Pologne Portugal Roumanie Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 22/03/2022

[Télécharger](#)

Notice

français (PDF)

Publié le: 22/03/2022

[Télécharger](#)

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000029098>