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



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 voor runderen, varkens en paarden

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:

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):

OM01AG90

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Pays-Bas

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

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 B.V.

Marketing authorisation date:

17/04/2013

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Ceva Sante Animale

Vetem S.p.A.

Autorité responsable:

Medicines Evaluation Board

Numéro de l'autorisation:

REG NL 111392

Date de modification du statut de l'autorisation:

26/04/2022

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

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000029105