

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

Non  
autorisé

- Flunixin meglumine

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

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

---

**Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

**Espèces cibles:**

Bovins

Porc

Cheval

---

**Voie d'administration:**

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

---

## Informations sur le produit

**Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

83.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Voie intramusculaire:**

•

**Bovins**

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

•

**Porc**

- Viande et abats. 24 day

**Voie intraveineuse:**

•

**Bovins**

- Viande et abats. 4 day
- Lait. 24 hour

•

**Cheval**

- Viande et abats. 5 day
- Lait. no withdrawal period

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

---

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

QM01AG90

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Retiré

---

**Autorisé en:**

Portugal

---

**Description des conditionnements:**

Boîte de 1 flacon verre de 50 mL

Boîte de 1 flacon plastique de 250 mL

Boîte de 1 flacon plastique de 100 mL

Boîte de 1 flacon plastique de 50 mL

Boîte de 1 flacon verre de 250 mL

Boîte de 1 flacon verre de 100 mL

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

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

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Ceva Saude Animal Produtos Farmaceuticos E Imunologicos Lda.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

21/01/2013

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Ceva Sante Animale

Vetem S.p.A.

---

**Autorité responsable:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Numéro de l'autorisation:**

652/01/13DFVPT

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

1/10/2022

---

**État membre de référence:**

France

---

**Numéro de procédure:**

FR/V/0241/001

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://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.

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