**Source URL:** https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000029108

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



• Flunixin meglumine

# Identification du produit

#### Dénomination du médicament:

WELLICOX 50 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE, HORSES, PIGS WELLICOX 50 mg/ml solutie injectabila pentru bovine, porcine, cabaline

#### **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 <u>Anglais</u> 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):

OM01AG90

#### Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

#### Statut de l'autorisation:

Valide

#### Autorisé en:

Roumanie

## **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 Sante Animale Romania S.R.L.

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

8/08/2017

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

Ceva Sante Animale

Vetem S.p.A.

# Autorité responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

#### Numéro de l'autorisation:

180037

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

21/08/2025

#### 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)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site 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.