

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

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:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Suède

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Swedish](#)

Disponible uniquement en [Swedish](#)

Disponible uniquement en [Swedish](#)

Disponible uniquement en [Swedish](#)

Disponible uniquement en [Swedish](#)

Disponible uniquement en [Swedish](#)

---

## 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

---

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

3/05/2013

---

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

Ceva Sante Animale

Vetem S.p.A.

---

**Autorité responsable:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Numéro de l'autorisation:**

47614

---

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

3/05/2013

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

### Notice

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

### Résumé des caractéristiques du produit

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

### Etiquetage

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

Fichier combinant tous les documents

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

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