

WELLICOX 50 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS, CHEVAUX, PORCINS

Autorisé

- Flunixin meglumine

Identification du produit

Dénomination du médicament:

WELLICOX 50 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE, HORSES, PIGS
WELLICOX 50 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS, CHEVAUX, PORCINS

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:

France

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

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

7/02/2013

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

Ceva Sante Animale

Vetem S.p.A.

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/6664786 1/2013

Date de modification du statut de l'autorisation:

17/01/2018

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

Résumé des caractéristiques du produit

Notice du conditionnement et étiquetage