

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

Nem
engedélyezett

- Flunixin meglumine

Termék azonosítása

Készítmény neve:

WELICOX 50 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE, PIGS AND HORSES
Wellicox, 50mg/ml, Injekční roztok

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha
sertés
ló

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás
Intravénás alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)
83.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intramuscularis alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 31 day
- Milk. 36 hour

-

sertés

- Meat and offal. 20 day

-

ló

- Meat and offal. 10 day
- Milk. no withdrawal period

Not authorised for use in lactating animals producing milk for human consumption.

Intravénás alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 10 day
- Milk. 24 hour

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QM01AG90

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#)
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Surrendered

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

Csak itt érhető el [French](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Ceva Sante Animale

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

17/09/2013

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Ceva Sante Animale

Vetem S.p.A.

Felelős hatóság:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Engedély száma:

96/038/13-C

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

17/09/2013

Referencia tagállam:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Eljárás száma:

FR/V/0241/001

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

Címkeszöveg

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.