

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

Heimilað

- Flunixin meglumine

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

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

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

### Marktegund:

Nautgripir

Svín

Hestur

### Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar í bláæð

## Upplýsingar um lyf

### Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

83.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Lyfjaform:**

Stungulyf, lausn

---

**Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**

**Til notkunar í vöðva:**

•

**Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 31 dagar

- Mjólk. 36 klukkustundir

•

**Svín**

- Kjöt og innmatur. 24 dagar

**Til notkunar í bláæð:**

•

**Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 4 dagar

- Mjólk. 24 klukkustundir

•

**Hestur**

- Kjöt og innmatur. 5 dagar

- Mjólk. no withdrawal period

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

---

**ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):**

QM01AG90

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

**Staða leyfis:**

Gilt

---

**Heimilað í:**

Danmörk

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fánlegt í [franska](#)

Aðeins fánlegt í [franska](#)

Aðeins fánlegt í [franska](#)

Aðeins fánlegt í [franska](#)

Aðeins fánlegt í [franska](#)

Aðeins fánlegt í [franska](#)

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fánlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

---

**Markaðsleyfishafi:**

Ceva Sante Animale

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

27/05/2013

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Ceva Sante Animale

Vetem S.p.A.

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Danish Medicines Agency

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

50207

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

27/05/2013

---

**Umsjónarland (RMS):**

Frakkland

---

**Ferilsnúmer:**

FR/V/0241/001

---

**Þátttökulönd (CMS):**

Belgía Búlgaría Tékkland Danmörk Þýskaland Ungverjaland Ítalía Holland  
Pólland Portúgal Rúmenía Svíþjóð Bretland (Norður-Írland)

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

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