

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

Autorizzato

- Flunixin meglumine

## Product identification

### Denominazione del medicinale:

WELLCOX 50 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE, PIGS AND HORSES  
Wellicox 50 mg/ml injektionsvæske, opløsning

---

### Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

---

### Specie di destinazione:

bovini  
Suino  
Cavallo

---

### Via di somministrazione:

Uso intramuscolare  
Uso endovenoso

---

## Product details

### Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)  
83.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

**Withdrawal period by route of administration:****Uso intramuscolare:****• bovini**

- carne e visceri. 31 giorno

- latte. 36 ora

**• Suino**

- carne e visceri. 20 giorno

**• Cavallo**

- carne e visceri. 10 giorno

- latte. no withdrawal period

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

**Uso endovenoso:****• bovini**

- carne e visceri. 10 giorno

- latte. 24 ora

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QM01AG90

---

**Status giuridico della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Authorised in:**

Danimarca

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Ceva Sante Animale

---

**Marketing authorisation date:**

27/05/2013

---

**Siti di produzione e rilascio dei lotti:**

Ceva Sante Animale

Vetem S.p.A.

---

**Autorità responsabile:**

Danish Health And Medicines Authority

---

**Numero di autorizzazione:**

50207

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

27/05/2013

---

**Stato membro di riferimento:**

Francia

---

**Numero di procedura:**

FR/V/0241/001

---

**Stati membri interessati:**

Belgio Bulgaria Repubblica Ceca Danimarca Germania Ungheria Italia

Paesi Bassi Polonia Portogallo Romania Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000029101>