

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

Autorizzato

- Flunixin meglumine

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Suino

Cavallo

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso endovenoso

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

83.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

•

bovini

- carni e frattaglie. 31 giorno
- latte. 36 ora

•

Suino

- carni e frattaglie. 24 giorno

Uso endovenoso:

•

bovini

- carni e frattaglie. 4 giorno
- latte. 24 ora

•

Cavallo

- carni e frattaglie. 5 giorno
- latte. no withdrawal period

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

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

QM01AG90

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Francia

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](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

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

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

7/02/2013

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Ceva Sante Animale

Vetem S.p.A.

Autorità responsabile:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numero di autorizzazione:

FR/V/6664786 1/2013

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

17/01/2018

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](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Package Leaflet and Labelling

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

File combinato di tutti i documenti

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

eu-puar-frv0241001-mr-rpe_98-en.pdf