

File downloaded on 2026-02-22

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000029100>

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

Neregistruotas

- Flunixin meglumine

## Vaisto identifikaciniai duomenys

### **Vaisto pavadinimas:**

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

### **Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

### **Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Galvijai  
Kiaulė  
Žirgas

### **Naudojimo būdas:**

Leisti į raumenis  
Leisti į veną

## Vaisto duomenys

### **Veiklioji medžiaga ir stiprumas:**

Pateikiama tik Anglų  
83.00 miligramai / 1.00 mililitrai

---

**Vaisto forma:**

Injekcinis tirpalas

---

**Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**

**Leisti į raumenis:**

•

**Galvijai**

- Skerdiena ir subproduktai. 31 d.
- Pienas. 36 valandos

•

**Kiaulė**

- Skerdiena ir subproduktai. 20 d.

•

**Žirgas**

- Skerdiena ir subproduktai. 10 d.
- Pienas. no withdrawal period

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

**Leisti į veną:**

•

**Galvijai**

- Skerdiena ir subproduktai. 10 d.
- Pienas. 24 valandos

---

**Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos  
(ATCvet) kodas:**

QM01AG90

---

**Tiekimo teisinis statusas:**

Parduodama tik su veterinariniu receptu

---

**Registracijos statusas:**

Surrendered

---

**Registruota:**

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik [Prancūzų](#)

---

## Papildoma informacija

**Teisių tipas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

---

**Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

---

**Registruotojas:**

Ceva Sante Animale

---

**Rinkodaros leidimo data:**

17/09/2013

---

**Serijos išleidimo gamybos vietos:**

Ceva Sante Animale

Vetem S.p.A.

---

**Atsakinga institucija:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Registracijos numeris:**

96/038/13-C

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

17/09/2013

---

**Referencinė valstybė narė:**

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

---

**Procedūros numeris:**

FR/V/0241/001

---

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Ženklimas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.