

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

Neautorizuotas

- Flunixin meglumine

## Product identification

### **Vaisto pavadinimas:**

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

Wellicox 50 mg/ml solução injetável para bovinos, suínos e cavalos

### **Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [English](#)

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

Galvijai

Kiaulė

Žirgas

### **Naudojimo būdas:**

Leisti į raumenis

Leisti į veną

## Product details

### **Veiklioji medžiaga / Stiprumas:**

Pateikiama tik [English](#)

83.00 miligramai / 1.00 mililitrai

**Vaisto forma:**

Injekcinis tirpalas

---

**Withdrawal period by route of administration:****Leisti į raumenis:**

- 

**Galvijai**

- Mėsa ir subproduktai. 31 day

- Pienas. 36 hour

- 

**Kiaulė**

- Mėsa ir subproduktai. 20 day

- 

**Žirgas**

- Mėsa ir subproduktai. 10 day

- Pienas. no withdrawal period

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

**Leisti į veną:**

- 

**Galvijai**

- Mėsa ir subproduktai. 10 day

- Pienas. 24 hour

---

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

QM01AG90

---

**Tiekimo teisinis statusas:**

Pateikiama tik [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Registracijos statusas:**

Revoked

---

**Authorised in:**

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik [French](#)

Pateikiama tik [French](#)

Pateikiama tik [French](#)

Pateikiama tik [French](#)

Pateikiama tik [French](#)

Pateikiama tik [French](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Pateikiama tik [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Registruotojas:**

Ceva Saude Animal Produtos Farmaceuticos E Immunologicos Lda.

---

**Marketing authorisation date:**

21/01/2013

---

**Serijos išleidimo gamybos vietos:**

CEVA SANTE ANIMALE - LIBOURNE

Vetem S.p.A.

---

**Atsakinga institucija:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Registracijos pažymėjimo numeris:**

652/01/13DFVPT

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

1/10/2022

---

**Referencinė valstybė narė:**

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Procedūros numeris:**

FR/V/0241/001

---

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

## Documents

Combined File of all Documents

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000029107>