

File downloaded on 2026-04-06

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

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

Nav
atļautas

- Flunixin meglumine

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

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

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Liellops

Cūka

Zirgs

Lietošanas veids:

intramuskulārai lietošanai

intravenozai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

83.00 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Farmaceutiskā forma:

Šķīdums injekcijām

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:

intramuskulārai lietošanai:

•

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 31 diena

- Piens. 36 stunda

•

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 20 diena

•

Zirgs

- Gaļa un blakusprodukti. 10 diena

- Piens. no withdrawal period

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

intravenozai lietošanai:

•

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 10 diena

- Piens. 24 stunda

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QM01AG90

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Atsaukta

Atļautas:

Čehija

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [French](#)

Pieejamas tikai [French](#)

Pieejamas tikai [French](#)

Pieejamas tikai [French](#)

Pieejamas tikai [French](#)

Pieejamas tikai [French](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pieteikums ģenēriskām veterinārajām zālēm (Direktīvas 2001/82/EC 13.(1) pants)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Ceva Sante Animale

Tirdzniecības atļaujas datums:

17/09/2013

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Ceva Sante Animale

Vetem S.p.A.

Atbildīgā iestāde:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Atļaujas numurs:

96/038/13-C

Atļaujas statusa maiņas datums:

17/09/2013

Atsauces dalībvalsts:

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

Procedūras numurs:

FR/V/0241/001

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Lietošanas instrukcija

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Marķējuma teksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.