

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

Autorisert

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Product identification

Legemidlets navn:

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

Wellicox 50 mg/ml oldatos injekció szarvasmarhák, sertések és lovak részére A.U.V.

Virkestoff:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Dyrearter:

storfe

gris

hest

Administrering:

Intramuskulær bruk

Intravenøs bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulær bruk:

• **storfe**

- Slakt. 31 dag
- Melk. 36 time

• **gris**

- Slakt. 20 dag

• **hest**

- Slakt. 10 dag
- Melk. no withdrawal period

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

Intravenøs bruk:

• **storfe**

- Slakt. 10 dag
- Melk. 24 time

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QM01AG90

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

HU

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i [French](#)

Tilgjengelig bare i [French](#)

Tilgjengelig bare i [French](#)

Tilgjengelig bare i [French](#)

Tilgjengelig bare i [French](#)

Tilgjengelig bare i [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Marketing authorisation date:

3/05/2013

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Ceva Sante Animale

Vetem S.p.A.

Ansvarlig myndighet:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Godkjenningsnummer:

3354/X/13 NÉBIH ÁTI

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

3/05/2013

Referanse medlemsstat:

FR

Prosedyrenummer:

FR/V/0241/001

Gjeldende medlemsstater:

BE BG CZ DK DE HU IT NL PL PT RO SE

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

Source URL: [*https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000029103*](https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000029103)