

# WELLICOX 50 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS, PORCINS ET CHEVAUX

Niet  
gemachtigd

- Flunixin

## Product identification

### **Naam van het geneesmiddel:**

WELLICOX 50 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS, PORCINS ET CHEVAUX  
Уеликокс 50 mg/ml инжекционен разтвор за говеда, свине и коне

---

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

### **Doeldiersoort(en):**

Rund  
Varken  
Paard

---

### **Toedieningsweg:**

Intramusculair gebruik  
Intraveneus gebruik

---

## Product details

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [English](#)  
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Oplossing voor injectie

---

**Withdrawal period by route of administration:****Intramusculair gebruik:**

- Rund
- Varken

**Intraveneus gebruik:**

- Rund
  - Paard
- 

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QM01AG90

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status toelating:**

Surrendered

---

**Authorised in:**

Bulgarije

---

**Package description:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrondslag productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Ceva Animal Health Bulgaria EOOD

---

**Marketing authorisation date:**

19/02/2013

---

**Productielocaties partijvrijgifte:**

Ceva Sante Animale

Vetem S.p.A.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Bulgarian Agency For Food Safety

---

**Toelatingsnummer:**

0022-1947

---

**Wijzigingsdatum status toelating:**

16/11/2023

---

**Rapporterende lidstaat:**

Frankrijk

---

**Procedurenummer:**

FR/V/0241/001

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Package Leaflet and Labelling

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000029099>