

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

Geautoriseerd

- Flunixin meglumine

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

WELLICOX 50 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE, PIGS AND HORSES
Wellicox 50 mg/ml injectievloeistof, oplossing

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](#)
83.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

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

- Meat and offal. 31 day
- Milk. 36 hour

• Varken

- Meat and offal. 20 day

• Paard

- Meat and offal. 10 day
- Milk. no withdrawal period

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

Intraveneus gebruik:**• Rund**

- Meat and offal. 10 day
 - Milk. 24 hour
-

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:

Valid

Authorised in:

Denemarken

Package description:

Alleen beschikbaar in [French](#)

Alleen beschikbaar in [French](#)

Alleen beschikbaar in [French](#)

Alleen beschikbaar in [French](#)

Alleen beschikbaar in [French](#)

Alleen beschikbaar in [French](#)

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 Sante Animale

Marketing authorisation date:

27/05/2013

Productielocaties partijvrijgifte:

Ceva Sante Animale

Vetem S.p.A.

Verantwoordelijke instantie:

Danish Health And Medicines Authority

Toelatingsnummer:

50207

Wijzigingsdatum status toelating:

27/05/2013

Rapporterende lidstaat:

Frankrijk

Procedurenummer:

FR/V/0241/001

Betrokken lidstaten:

België Bulgarije Tsjechië Denemarken Duitsland Hongarije Italië Nederland
Polen Portugal Roemenië Zweden

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000029101>