

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

Geautoriseerd

- Flunixin meglumine

## Product identification

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

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.

### **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:**

Hongarije

---

**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-Phylaxia Zrt.

---

### **Marketing authorisation date:**

3/05/2013

---

### **Productielocaties partijvrijgifte:**

Ceva Sante Animale

Vetem S.p.A.

---

### **Verantwoordelijke instantie:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

### **Toelatingsnummer:**

3354/X/13 NÉBIH ÁTI

---

### **Wijzigingsdatum status toelating:**

3/05/2013

---

### **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](http://www.adrreports.eu/vet)

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000029103>