

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

Niet
gemachtigd

- Flunixin meglumine

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

Wellicox 50 mg/ml solução injetável para bovinos, suínos e cavalos

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in Engels

Doeldiersoort(en):

Rund

Varken

Paard

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Intraveneus gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels
83.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Rund

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

-

Varken

- Meat and offal. 24 day

Intraveneus gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 4 day
- Milk. 24 hour

-

Paard

- Meat and offal. 5 day
- Milk. no withdrawal period

Not authorised for use in mares producing milk for human consumption.

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QM01AG90

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in Tsjechisch Estlands Engels Frans Italiaans Letlands Litouws
Portugees Roemeense Toedieningsweg Fins Zweeds IJslands Norwegian

Vergunningsstatus:

Revoked

Toegelaten in:

Portugal

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in Frans

Alleen beschikbaar in Frans

Alleen beschikbaar in Frans

Alleen beschikbaar in Frans

Alleen beschikbaar in Frans

Alleen beschikbaar in Frans

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in Engels Frans Kroatisch Italiaans Letlands Fins Zweeds IJslands
Norwegian

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in Engels Italiaans Letlands Norwegian

Handelsvergunninghouder:

Ceva Saude Animal Produtos Farmaceuticos E Imunologicos Lda.

Handelsvergunningsdatum:

21/01/2013

Locaties fabrikanten vrijgifte:

CEVA SANTE ANIMALE

Vetem SPA

Verantwoordelijke instantie:

Directorate General For Food And Veterinary

Vergunningsnummer:

652/01/13DFVPT

Datum toelatingswijziging:

1/10/2022

Rapporterende lidstaat:

Frankrijk

Procedurenummer:

FR/V/0241/001

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

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