

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

Toegelaten

- Flunixin meglumine

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

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

Wachtijd 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:

Valid

Toegelaten in:

Zweden

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in Zweeds

Alleen beschikbaar in Zweeds

Alleen beschikbaar in Zweeds

Alleen beschikbaar in Zweeds

Alleen beschikbaar in Zweeds

Alleen beschikbaar in Zweeds

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 Sante Animale

Handelsvergunningsdatum:

3/05/2013

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Ceva Sante Animale

Vetem S.p.A.

Verantwoordelijke instantie:

Swedish Medical Products Agency

Vergunningsnummer:

47614

Datum toelatingswijziging:

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 Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands
Norwegian

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

Documenten

Bijsluiter

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

Samenvatting van de productkenmerken

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

Etikettering

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

Combined File of all Documents

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

eu-puar-frv0241001-mr-rpe_98-en.pdf