

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

Auktoriserad

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

## Product identification

### Läkemedlets namn:

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.

### Aktiv substans:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

### Djurslag:

Nöt

Svin

Häst

### Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Intravenös användning

## Product details

### Aktiv substans / Styrka :

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

### Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Intramuskulär användning:**

• **Nöt**

- Meat and offal. 31 dygn
- Milk. 36 timme

• **Svin**

- Meat and offal. 20 dygn

• **Häst**

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

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

**Intravenös användning:**

• **Nöt**

- Meat and offal. 10 dygn
- Milk. 24 timme

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QM01AG90

---

**Rättslig status för tillhandahållande:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Authorised in:**

Ungern

---

**Beskrivning av förpackning:**

Finns tillgänglig endast på French

Finns tillgänglig endast på French

Finns tillgänglig endast på French

Finns tillgänglig endast på French

Finns tillgänglig endast på French

Finns tillgänglig endast på [French](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Rättslig grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Ceva-Phylaxia Zrt.

---

**Marketing authorisation date:**

3/05/2013

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Ceva Sante Animale

Vetem S.p.A.

---

**Ansvarig myndighet:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Godkännandenummer:**

3354/X/13 NÉBIH ÁTI

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

3/05/2013

---

**Referensmedlemsstat:**

Frankrike

---

**Förfarandenummer:**

FR/V/0241/001

---

**Berörda medlemsstater:**

Belgien Bulgarien Tjeckien Danmark Tyskland Ungern Italien Nederländerna Polen Portugal Rumänien Sverige Storbritannien (Nordirland)

---

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\*](https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000029103)