

File downloaded on 2026-04-10

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000029108>

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

Godkänd

- Flunixin meglumine

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Svin

Häst

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Intravenös användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

83.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

•

Nöt

- Meat and offal. 31 dygn

- Milk. 36 timme

•

Svin

- Meat and offal. 24 dygn

Intravenös användning:

•

Nöt

- Meat and offal. 4 dygn

- Milk. 24 timme

•

Häst

- Meat and offal. 5 dygn

- Milk. no withdrawal period

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

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QM01AG90

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Rumänien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Finns tillgänglig endast på franska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Ceva Sante Animale Romania S.R.L.

Godkännandedatum:

8/08/2017

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Ceva Sante Animale

Vetem S.p.A.

Ansvarig myndighet:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Godkännandenummer:

180037

Datum för ändring av godkännandestatus:

21/08/2025

Referensmedlemsstat:

Frankrike

Procedurnummer:

FR/V/0241/001

Berörda medlemsstater:

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

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.