

# Wellicox 50 mg/ml Injektionsvätska, lösning

Auktoriserad

- Flunixin meglumine

## Product identification

### Läkemedlets namn:

WELICOX 50 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE, PIGS AND HORSES  
Wellicox 50 mg/ml Injektionsvätska, lösning

---

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

---

### Djurslag:

Nöt  
Svin  
Häst

---

### Administreringsväg:

Intramuskulär användning  
Intravenös användning

---

## Product details

### Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)  
83.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### 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:**

Sverige

---

**Beskrivning av förpackning:**

Injektionsflaska (glas) 50 ml  
Injektionsflaska (glas) 100 ml  
Injektionsflaska (glas) 250 ml  
Injektionsflaska (plast) 50 ml  
Injektionsflaska (plast) 100 ml  
Injektionsflaska (plast) 250 ml

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Rättslig grund för produktgodkännande:**

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

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Ceva Sante Animale

---

**Marketing authorisation date:**

3/05/2013

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:**

Ceva Sante Animale  
Vetem S.p.A.

---

**Ansvarig myndighet:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Godkännandenummer:**

47614

---

**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)

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Bipacksedel

Produktresumé

Märkningstext

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000029109>