

FLATULEX (17+1,67)MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Registrováno

- TOCOPHERYL ACETATE
- SODIUM SELENITE ANHYDROUS

Identifikace přípravku

Název léčiva:

FLATULEX (17+1,67)MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Prase

Kůň

Skot

Ovce

Koza

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

17.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

1.67 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intramuskulární podání:

-

Prase

- Maso. 28 day

-

Kůň

- Maso. 28 day

- Milk. 0 day

-

Skot

- Maso. 28 day

- Milk. 0 day

-

Ovce

- Maso. 28 day

- Milk. 0 day

-

Koza

- Maso. 28 day

- Milk. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QA12CE99

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Řecko

Dostupné v:

Řecko

Popis balení:

Dostupné pouze v [Greek](#)

Dostupné pouze v [Greek](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Portuguese](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

PROVET S.A.

Datum registrace:

9/09/1996

Výrobní místa s propouštěním šarží:

PROVET S.A.

Příslušný orgán:

National Organization For Medicines

Registrační číslo:

31805/09-04-2021/K-0018301

Datum změny stavu registrace:

10/10/2021

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet