

# FLATULEX

Registrováno

- Sodium selenite
- TOCOPHERYL ACETATE

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

FLATULEX

### Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

### Cílové druhy:

Kůň

Koza

Ovce

Prase

Skot

### Cesta podání:

Intramuskulární podání

## Údaje o přípravku

### Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

1.67 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v English  
17.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Léková forma:**

Injekční roztok

---

**Ochranná lhůta podle cesty podání:**

**Intramuskulární podání:**

•

**Kůň**

- Liver. 7 day

•

**Koza**

- Liver. 7 day

•

**Ovce**

- Liver. 7 day

•

**Prase**

- Liver. 7 day

•

**Skot**

- Liver. 7 day

---

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

QA11JB

---

**Právní status výdeje:**

Tato informace není pro tento přípravek k dispozici.

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Registrováno v:**

Rumunsko

---

**Dostupné v:**

Rumunsko

---

**Popis balení:**

Dostupné pouze v [Romanian](#)

Dostupné pouze v [Romanian](#)

---

## Doplňující informace

**Typ oprávnění:**

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

---

**Právní základ registrace přípravku:**

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

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

PROVET S.A.

---

**Datum registrace:**

21/03/2005

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

PROVET S.A.

---

**Příslušný orgán:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Registrační číslo:**

220124

---

**Datum změny stavu registrace:**

3/11/2022

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.