

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

Autoriseret

- TOCOPHERYL ACETATE
- SODIUM SELENITE ANHYDROUS

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

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

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Svin

Hest

Kvæg

Får

Ged

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på English
17.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på English
1.67 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

-

Svin

- Meat and offal. 28 dag

-

Hest

- Meat and offal. 28 dag

- Milk. 0 dag

-

Kvæg

- Meat and offal. 28 dag

- Milk. 0 dag

-

Får

- Meat and offal. 28 dag

- Milk. 0 dag

-

Ged

- Meat and offal. 28 dag

- Milk. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QA12CE99

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tilgængelig i:

Greece

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Portuguese](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

PROVET S.A.

Dato for markedsføringstilladelse:

9/09/1996

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

PROVET S.A.

Ansvarlig myndighed:

National Organization For Medicines

Markedsføringstilladelsesnummer:

31805/09-04-2021/K-0018301

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

10/10/2021

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet