

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

Zugelassen

- TOCOPHERYL ACETATE
- SODIUM SELENITE ANHYDROUS

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Schwein

Pferd

Rind

Schaf

Ziege

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

17.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

1.67 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 28 Tag

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 28 Tag

- Milch. 0 Tag

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 28 Tag

- Milch. 0 Tag

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 28 Tag

- Milch. 0 Tag

-

Ziege

- Fleisch und Innereien. 28 Tag

- Milch. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QA12CE99

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Griechenland

Verfügbar in:

Griechenland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in griechisch

Verfügbar nur in griechisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch portugiesisch

Zulassungsinhaber:

PROVET S.A.

Zulassungsdatum:

9/09/1996

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

PROVET S.A.

Zuständige Behörde:

National Organization For Medicines

Zulassungsnummer:

31805/09-04-2021/K-0018301

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

10/10/2021

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet