

FLATULEX

Autorizzato

- Sodium selenite
- TOCOPHERYL ACETATE

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

FLATULEX

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cavallo

Caprino

Ovino

Suino

bovini

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

1.67 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in English
17.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

•

Cavallo

- fegato. 7 giorno

•

Caprino

- fegato. 7 giorno

•

Ovino

- fegato. 7 giorno

•

Suino

- fegato. 7 giorno

•

bovini

- fegato. 7 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QA11JB

Stato legale della fornitura:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Romania

Disponibile in:

Romania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Romanian

Disponibile solo in Romanian

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

PROVET S.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

21/03/2005

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

PROVET S.A.

Autorità responsabile:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numero di autorizzazione:

220124

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

3/11/2022

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.