

File downloaded on 2026-06-28

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/lt/600000097240>

FLATULEX

Registruotas

- Sodium selenite
- TOCOPHERYL ACETATE

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

FLATULEX

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Žirgas

Ožka

Avis

Kiaulė

Galvijai

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

1.67 miligramai / 1.00 mililitrai

Pateikiama tik Anglų
17.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti į raumenis:

•

Žirgas

- Liver. 7 d.

•

Ožka

- Liver. 7 d.

•

Avis

- Liver. 7 d.

•

Kiaulė

- Liver. 7 d.

•

Galvijai

- Liver. 7 d.

**Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos
(ATCvet) kodas:**

QA11JB

Tiekimo teisinis statusas:

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Rumunija

Galima įsigyti:

Rumunija

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Rumunų](#)

Pateikiama tik [Rumunų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#)

Registruotojas:

PROVET S.A.

Rinkodaros leidimo data:

21/03/2005

Serijos išleidimo gamybos vietos:

PROVET S.A.

Atsakinga institucija:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Registracijos numeris:

220124

Registracijos statuso pasikeitimo data:

3/11/2022

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.