

File downloaded on 2026-06-24

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/no/600000099612>

FLATULEX FORTE

(150+1,67)MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Autorisert

- SODIUM SELENITE ANHYDROUS
- TOCOPHERYL ACETATE

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

FLATULEX FORTE (150+1,67)MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

geit

storfe

kalv

sau

gris

Bare tilgjengelig i [Bulgarsk](#) [Spansk](#) [Dansk](#) [Tysk](#) [Estisk](#) [Gresk](#) [Engelsk](#) [Italiensk](#) [Latvisk](#)
[Litauisk](#) [Ungarsk](#) [Rumensk](#) [svensk](#) [Islandsk](#)

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
1.67 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
150.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

geit

- Slakt. 28 dag

-

storfe

- Slakt. 28 dag

-

kalv

- Slakt. 28 dag

-

sau

- Slakt. 28 dag

-

gris

- Slakt. 28 dag

-

Equid

- Slakt. 28 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):
QA12CE99

Juridisk status for forsyning:
Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:
Gyldig

Autorisert i:
EL

Tilgjengelig i:
EL

Pakningsbeskrivelse:
Bare tilgjengelig i [Gresk](#)
Bare tilgjengelig i [Gresk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:
Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Portugisisk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:
PROVET S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:
9/09/1996

Tilvirker for batchfrigivelse:
PROVET S.A.

Ansvarlig myndighet:
National Organization For Medicines

Godkjenningsnummer:

29222/10-09-1996/K-0018302

Status for endring av markedsføringstillatelse:

10/10/2021

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet