

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

Autorisert

- TOCOPHERYL ACETATE
- SODIUM SELENITE ANHYDROUS

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

gris

hest

storfe

sau

geit

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
17.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk
1.67 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

•

gris

- Slakt. 28 dag

•

hest

- Slakt. 28 dag

- Milk. 0 dag

•

storfe

- Slakt. 28 dag

- Milk. 0 dag

•

sau

- Slakt. 28 dag

- Milk. 0 dag

•

geit

- Slakt. 28 dag

- Milk. 0 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:

31805/09-04-2021/K-0018301

Status for endring av markedsføringstillatelse:

10/10/2021

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