

File downloaded on 2026-06-16

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/ro/600000099612>

# FLATULEX FORTE

## (150+1,67)MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Autorizat

- SODIUM SELENITE ANHYDROUS
- TOCOPHERYL ACETATE

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

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

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Capră

Bovine

Vițel

Oaie

Porc

Ecvide

### Calea de administrare:

Administrare intramusculară

## Detalii produs

### **Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în Engleză  
1.67 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Disponibile numai în Engleză  
150.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

---

### **Forma farmaceutică:**

Soluție injectabilă

---

### **Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

#### **Administrare intramusculară:**

- 

#### **Capră**

- Carne și organe. 28 zi

- 

#### **Bovine**

- Carne și organe. 28 zi

- 

#### **Vițel**

- Carne și organe. 28 zi

- 

#### **Oaie**

- Carne și organe. 28 zi

- 

#### **Porc**

- Carne și organe. 28 zi

- 

#### **Ecvide**

- Carne și organe. 28 zi

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QA12CE99

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Disponibil în:**

Greece

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Greacă](#)

Disponibile numai în [Greacă](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Portugheză](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

PROVET S.A.

---

**Data autorizației de comercializare:**

9/09/1996

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

PROVET S.A.

---

**Autoritatea responsabilă:**

National Organization For Medicines

---

**Numărul autorizației:**

29222/10-09-1996/K-0018302

---

**Data modificării statusului autorizației:**

10/10/2021

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)