

File downloaded on 2026-07-07

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

FLATULEX FORTE

(150+1,67)MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Godkänd

- SODIUM SELENITE ANHYDROUS
- TOCOPHERYL ACETATE

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Get

Nöt

Nöt (kalv)

Får

Svin

Hästdjur

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
1.67 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

-

Get

- Meat and offal. 28 dygn

-

Nöt

- Meat and offal. 28 dygn

-

Nöt (kalv)

- Meat and offal. 28 dygn

-

Får

- Meat and offal. 28 dygn

-

Svin

- Meat and offal. 28 dygn

-

Hästdjur

- Meat and offal. 28 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QA12CE99

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Grekland

Tillgänglig i:

Grekland

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på grekiska

Finns tillgänglig endast på grekiska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska portugisiska

Innehavare av godkännande för försäljning:

PROVET S.A.

Godkännandedatum:

9/09/1996

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

PROVET S.A.

Ansvarig myndighet:

National Organization For Medicines

Godkännandenummer:

29222/10-09-1996/K-0018302

Datum för ändring av godkännandestatus:

10/10/2021

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet