

File downloaded on 2026-06-26

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

FLATULEX

Godkänd

- Sodium selenite
- TOCOPHERYL ACETATE

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

FLATULEX

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Häst

Get

Får

Svin

Nöt

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
17.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

•

Häst

- Liver. 7 dygn

•

Get

- Liver. 7 dygn

•

Får

- Liver. 7 dygn

•

Svin

- Liver. 7 dygn

•

Nöt

- Liver. 7 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QA11JB

Receptstatus:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Rumänien

Tillgänglig i:

Rumänien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på rumänska

Finns tillgänglig endast på rumänska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska

Innehavare av godkännande för försäljning:

PROVET S.A.

Godkännandedatum:

21/03/2005

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

PROVET S.A.

Ansvarig myndighet:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Godkännandenummer:

220124

Datum för ändring av godkännandestatus:

3/11/2022

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

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.