

# ANTALZEN 50 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR CHEVAUX, BOVINS ET PORCINS

Autorizado

- Flunixin meglumine

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

ANTALZEN 50 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR CHEVAUX, BOVINS ET PORCINS

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

**Especies de destino:**

Bovino

Porcino

Caballos

**Vía de administración:**

Vía intramuscular

Vía intravenosa

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

82.90 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía intramuscular:**

•

**Bovino**

- Meat and offal. 31 Día

- Milk. 36 Hora(s)

•

**Porcino**

- Meat and offal. 24 Día

**Vía intravenosa:**

•

**Bovino**

- Meat and offal. 4 Día

- Milk. 24 Hora(s)

•

**Caballos**

- Meat and offal. 5 Día

- Milk. no withdrawal period

Lait : Ne pas utiliser chez les animaux producteurs de lait destiné à la consommation humaine.

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QM01AG90

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Francia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

29/09/2011

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Autoridad responsable:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Número de autorización:**

FR/V/2366271 1/2011

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

26/09/2016

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Package Leaflet and Labelling

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

fr-puar-600000040569-np-rpe\_8-fr.pdf