

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

Autorisé

- Flunixin meglumine

## Identification du produit

### **Dénomination du médicament:**

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

### **Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### **Espèces cibles:**

Bovins

Porc

Cheval

### **Voie d'administration:**

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

82.90 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Voie intramusculaire:**

- 

**Bovins**

- Lait. 36 hour
- Viande et abats. 31 day

- 

**Porc**

- Viande et abats. 24 day

**Voie intraveineuse:**

- 

**Bovins**

- Lait. 24 hour
- Viande et abats. 4 day

- 

**Cheval**

- Lait. no withdrawal period

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

- Viande et abats. 5 day

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QM01AG90

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

France

---

**Description des conditionnements:**

Boîte de 1 flacon de 50 mL

Boîte de 1 flacon de 250 mL

Boîte de 1 flacon de 100 mL

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

29/09/2011

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Autorité responsable:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

FR/V/2366271 1/2011

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

26/09/2016

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Notice du conditionnement et étiquetage

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