

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Notice du conditionnement et étiquetage

fr-puar-600000040569-np-rpe_8-fr.pdf