

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

Ovlašten

- Flunixin meglumine

## Product identification

### **Naziv VMP-a:**

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

---

### **Djelatna tvar:**

Dostupno samo u [English](#)

---

### **Ciljne vrste životinja:**

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Način primjene:**

Intramuskularno

Intravenski

---

## Product details

### Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)  
82.90 miligram / 1.00 mililitar

---

### Farmaceutski oblik:

otopina za injekciju

---

### Withdrawal period by route of administration:

#### Intramuskularno:

- **Cattle**

- Meat and offal. 31 day
- Milk. 36 sat

- **Pig**

- Meat and offal. 20 day

#### Intravenski:

- **Cattle**

- Meat and offal. 10 day
- Milk. 24 sat

- **Horse**

- Meat and offal. 10 day
  - Milk. no withdrawal period
- No withdrawal period
- 

### Kod anatomske-terapijske-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):

QM01AG90

---

### Pravni status opskrbe:

Dostupno samo u [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Norwegian](#)

---

### Status odobrenja:

Važeće

---

**Authorised in:**

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis paketa:**

Dostupno samo u [French](#)

Dostupno samo u [French](#)

Dostupno samo u [French](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupno samo u [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Marketing authorisation date:**

29/09/2011

---

**Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Odgovorno tijelo:**

National Veterinary Medicines Agency

---

**Broj autorizacije:**

FR/V/2366271 1/2011

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

26/09/2016

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

### Označivanje

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

### Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000040569>