

File downloaded on 2026-04-18

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

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

Atļautas

- Flunixin meglumine

## Zāļu identifikācija

### Zāļu nosaukums:

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

### Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

### Mērķsugas:

Liellops

Cūka

Zirgs

### Lietošanas veids:

intramuskulārai lietošanai

intravenozai lietošanai

## Sīkāka informācija par zālēm

### Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

82.90 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

---

**Farmaceutiskā forma:**

Šķīdums injekcijām

---

**Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:**

**intramuskulārai lietošanai:**

•

**Liellops**

- Gaļa un blakusprodukti. 31 diena

- Piens. 36 stunda

•

**Cūka**

- Gaļa un blakusprodukti. 24 diena

**intravenozai lietošanai:**

•

**Liellops**

- Gaļa un blakusprodukti. 4 diena

- Piens. 24 stunda

•

**Zirgs**

- Gaļa un blakusprodukti. 5 diena

- Piens. no withdrawal period

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

---

**Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:**

QM01AG90

---

**Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:**

Recepšu veterinārās zāles

---

**Atļaujas statuss:**

Derīga

---

**Atļautas:**

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Iepakojuma apraksts:**

Pieejamas tikai [French](#)

Pieejamas tikai [French](#)

Pieejamas tikai [French](#)

---

## Papildu informācija

**Tiesību tips:**

Marketing Authorisation

---

**Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:**

Pieteikums ģenēriskām veterinārajām zālēm (Direktīvas 2001/82/EC 13.(1) pants)

---

**Tirdzniecības atļaujas turētājs:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Tirdzniecības atļaujas datums:**

29/09/2011

---

**Ražošanas vietas sēriju izlaidei:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Atbildīgā iestāde:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Atļaujas numurs:**

FR/V/2366271 1/2011

---

**Atļaujas statusa maiņas datums:**

26/09/2016

---

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Apvienotais marķējuma un lietošanas instrukcijas teksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

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