

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

Autorizat

- Flunixin meglumine

Product identification

Denumirea medicamentului:

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

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Bovine

Porc

Cal

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare intravenoasă

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

82.90 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Withdrawal period by route of administration:**Administrare intramusculară:****• Bovine**

- Carne și organe. 31 zi

- Lapte. 36 oră

• Porc

- Carne și organe. 20 zi

Administrare intravenoasă:**• Bovine**

- Carne și organe. 10 zi

- Lapte. 24 oră

• Cal

- Carne și organe. 10 zi

- Lapte. no withdrawal period
No withdrawal period

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QM01AG90

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Norwegian](#)

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [French](#)

Disponibile numai în [French](#)

Disponibile numai în [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Laboratorios Calier S.A.

Marketing authorisation date:

29/09/2011

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Laboratorios Calier S.A.

Autoritatea responsabilă:

National Veterinary Medicines Agency

Numărul autorizației:

FR/V/2366271 1/2011

Data modificării statusului autorizației:

26/09/2016

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

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