

# MEGANYL 50 mg/ml Solution for Injection for cattle, pigs and horses.

Registrováno

- Flunixin meglumine

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

MEGANYL 50 mg/ml Solution for Injection for cattle, pigs and horses.

### Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

### Cílové druhy:

Skot

Kůň

Prase

### Cesta podání:

Intravenózní podání

Intramuskulární podání

## Údaje o přípravku

### Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

83.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Léková forma:**

Injekční roztok

---

**Ochranná lhůta podle cesty podání:**

**Intravenózní podání:**

•

**Skot**

- Maso. 4 day

- Mléko. 24 hour

•

**Kůň**

- Maso. 4 day

- Mléko. no withdrawal period

Milk: Not authorised for use in mares producing milk for human consumption.

•

**Skot**

- Maso. 4 day

- Mléko. 24 hour

•

**Kůň**

- Maso. 4 day

- Mléko. no withdrawal period

Milk: Not authorised for use in mares producing milk for human consumption.

**Intramuskulární podání:**

•

**Prase**

- Maso. 24 day

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):**

QM01AG90

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Registrováno v:**

Polsko

---

**Popis balení:**

Dostupné pouze v [Polish](#)

Dostupné pouze v [Polish](#)

---

## Doplňující informace

**Typ oprávnění:**

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Právní základ registrace přípravku:**

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Datum registrace:**

1/08/2019

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Příslušný orgán:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Registrační číslo:**

2899

---

**Datum změny stavu registrace:**

1/08/2019

---

**Referenční členský stát:**

Španelsko

---

**Číslo procedury:**

ES/V/0249/001

---

**Dotčený členský stát:**

Belgie Bulharsko Kypr Francie Řecko Maďarsko Itálie Polsko Portugalsko  
Rumunsko

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.