

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

Zugelassen

- Flunixin meglumine

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Pferd

Schwein

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

83.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intravenöse Anwendung:

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 4 Tag
- Milch. 24 Stunde

•

Pferd

- Fleisch und Innereien. 4 Tag
- Milch. no withdrawal period

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

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 4 Tag
- Milch. 24 Stunde

•

Pferd

- Fleisch und Innereien. 4 Tag
- Milch. no withdrawal period

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

intramuskuläre Anwendung:

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 24 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QM01AG90

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Ungarn

Verfügbar in:

Ungarn

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Laboratorios Syva S.A.

Zulassungsdatum:

30/04/2019

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laboratorios Syva S.A.

Zuständige Behörde:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Zulassungsnummer:

4062/X/19 NÉBIH ÁTI

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

30/04/2019

Referenzmitgliedstaat:

Spanien

Verfahrensnummer:

ES/V/0249/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Belgien Bulgarien Zypern Frankreich Griechenland Ungarn Italien Polen
Portugal Rumaenien

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

Dokumente

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.