

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

Autorizado

- Flunixin meglumine

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

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

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Bovino

Caballos

Porcino

---

**Vía de administración:**

Vía intravenosa

Vía intramuscular

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

83.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía intravenosa:**

•

**Bovino**

- Meat and offal. 4 Día

- Milk. 24 Hora(s)

•

**Caballos**

- Meat and offal. 4 Día

- Milk. no withdrawal period

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

•

**Bovino**

- Meat and offal. 4 Día

- Milk. 24 Hora(s)

•

**Caballos**

- Meat and offal. 4 Día

- Milk. no withdrawal period

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

**Vía intramuscular:**

•

**Porcino**

- Meat and offal. 24 Día

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QM01AG90

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Portugal

---

**Disponible en:**

Portugal

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

27/07/2015

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Autoridad responsable:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Número de autorización:**

937/01/15RFVPT

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

29/04/2025

---

**Estado miembro de referencia:**

España

---

**Número de procedimiento:**

ES/V/0249/001

---

**Estados miembros afectados:**

Bélgica Bulgaria Chipre Francia Grecia Hungría Italia Polonia Portugal  
Rumania; Rumanía

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.