

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:

Grecia

Disponible en:

Grecia

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:

13/05/2021

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratorios Syva S.A.

Autoridad responsable:

National Organization For Medicines

Número de autorización:

41035/14-05-2021/K-0239301

Fecha de modificación del estado de la autorización:

12/06/2023

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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

Etiquetado

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

Combined File of all Documents

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