

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

Heimilað

- Flunixin meglumine

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

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

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

### Marktegund:

Nautgripir

Hestur

Svín

### Leið stjórnýslu:

Til notkunar í bláæð

Til notkunar í vöðva

## Upplýsingar um lyf

### Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

83.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Lyfjaform:**

Stungulyf, lausn

---

**Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**

**Til notkunar í bláæð:**

•

**Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 4 dagar
- Mjólk. 24 klukkustundir

•

**Hestur**

- Kjöt og innmatur. 4 dagar
- Mjólk. no withdrawal period

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

•

**Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 4 dagar
- Mjólk. 24 klukkustundir

•

**Hestur**

- Kjöt og innmatur. 4 dagar
- Mjólk. no withdrawal period

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

**Til notkunar í vöðva:**

•

**Svín**

- Kjöt og innmatur. 24 dagar

---

**ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):**

QM01AG90

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

**Staða leyfis:**

Gilt

---

**Heimilað í:**

Frakkland

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fánlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

---

**Markaðsleyfishafi:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

9/05/2019

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Ábyrgt yfirvald:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

FR/V/8615169 0/2019

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

27/08/2020

---

**Umsjónarland (RMS):**

Spánn

---

**Ferilsnúmer:**

ES/V/0249/001

---

**Þátttökulönd (CMS):**

Belgía Búlgaría Kýpur Frakkland Grikkland Ungverjaland Ítalía Pólland  
Portúgal Rúmenía

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Package Leaflet and Labelling

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.