

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

Autorizzato

- Flunixin meglumine

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

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

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

bovini

Cavallo

Suino

---

### **Via di somministrazione:**

Uso endovenoso

Uso intramuscolare

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

83.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso endovenoso:**

•

**bovini**

- carni e frattaglie. 4 giorno
- latte. 24 ora

•

**Cavallo**

- carni e frattaglie. 5 giorno
- latte. no withdrawal period

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

**Uso intramuscolare:**

•

**Suino**

- carni e frattaglie. 24 giorno

•

**bovini**

- carni e frattaglie. 31 giorno
- latte. 36 ora

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QM01AG90

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Portogallo

---

**Disponibile in:**

Portogallo

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

27/07/2015

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Autorità responsabile:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Numero di autorizzazione:**

937/01/15RFVPT

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

29/04/2025

---

**Stato membro di riferimento:**

Spagna

---

**Numero di procedura:**

ES/V/0249/001

---

**Stati membri interessati:**

Belgio Bulgaria Cipro Francia Grecia Ungheria Italia Polonia Portogallo  
Romania

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.