

File downloaded on 2026-06-14

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it/600000090443>

# 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. 4 giorno
- latte. no withdrawal period

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

•

**bovini**

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

•

**Cavallo**

- carni e frattaglie. 4 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

---

**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:**

Polonia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [Polish](#)

Disponibile solo in [Polish](#)

---

## 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:**

1/08/2019

---

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

Laboratorios Syva S.A.

---

**Autorità responsabile:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Numero di autorizzazione:**

2899

---

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

1/08/2019

---

**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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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

File combinato di tutti i documenti

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