

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

Toegelaten

- Flunixin meglumine

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

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

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Rund

Paard

Varken

---

**Toedieningsweg:**

Intraveneus gebruik

Intramusculair gebruik

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

83.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Oplossing voor injectie

---

**Wachtijd per toedieningsweg:**

**Intraveneus gebruik:**

•

**Rund**

- Meat and offal. 4 day
- Milk. 24 hour

•

**Paard**

- Meat and offal. 5 day
- Milk. no withdrawal period

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

**Intramusculair gebruik:**

•

**Varken**

- Meat and offal. 24 day

•

**Rund**

- Meat and offal. 31 day
- Milk. 36 hour

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QM01AG90

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Portugal

---

**Beschikbaar in:**

Portugal

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)  
[Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Handelsvergunningsdatum:**

27/07/2015

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Vergunningsnummer:**

937/01/15RFVPT

---

**Datum toelatingswijziging:**

29/04/2025

---

**Rapporterende lidstaat:**

Spanje

---

**Procedurenummer:**

ES/V/0249/001

---

**Betrokken lidstaten:**

België Bulgarije Cyprus Frankrijk Griekenland Hongarije Italië Polen  
Portugal Roemenië

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.