

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

Autorisert

- Flunixin meglumine

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

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

---

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

**Målarter:**

storfe  
hest  
gris

---

**Administrasjonsvei:**

Intravenøs bruk  
Intramuskulær bruk

---

## Produktdetaljer

**Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

83.00 milligram / 1.00 milliliter

---

**Legemiddelform:**

Injeksjonsvæske, oppløsning

---

**Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

**Intravenøs bruk:**

•

**storfe**

- Slakt. 4 dag
- Melk. 24 time

•

**hest**

- Slakt. 4 dag
- Melk. no withdrawal period

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

•

**storfe**

- Slakt. 4 dag
- Melk. 24 time

•

**hest**

- Slakt. 4 dag
- Melk. no withdrawal period

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

**Intramuskulær bruk:**

•

**gris**

- Slakt. 24 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QM01AG90

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

Kypros

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

3/06/2019

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

**Godkjenningsnummer:**

CY00746V

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

9/09/2020

---

**Referanse medlemsstat:**

ES

---

**Prosedyrenummer:**

ES/V/0249/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

BE BG Kypros FR EL HU IT PL PT RO

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Package Leaflet

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Labelling

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.