

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

Godkänd

- Flunixin meglumine

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

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

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Nöt

Häst

Svin

### Administreringsväg:

Intravenös användning

Intramuskulär användning

## Ytterligare information om produkten

### Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

83.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Läkemedelsform:**

Injektionsvätska, lösning

---

**Karenstid per administreringsväg:**

**Intravenös användning:**

•

**Nöt**

- Meat and offal. 4 dygn
- Milk. 24 timme

•

**Häst**

- Meat and offal. 4 dygn
- Milk. no withdrawal period

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

•

**Nöt**

- Meat and offal. 4 dygn
- Milk. 24 timme

•

**Häst**

- Meat and offal. 4 dygn
- Milk. no withdrawal period

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

**Intramuskulär användning:**

•

**Svin**

- Meat and offal. 24 dygn

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QM01AG90

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Portugal

---

**Tillgänglig i:**

Portugal

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Godkännandedatum:**

27/07/2015

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Laboratorios Syva S.A.

---

**Ansvarig myndighet:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Godkännandenummer:**

937/01/15RFVPT

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

29/04/2025

---

**Referensmedlemsstat:**

Spanien

---

**Procedurnummer:**

ES/V/0249/001

---

**Berörda medlemsstater:**

Belgien Bulgarien Cypern Frankrike Grekland Ungern Italien Polen Portugal  
Rumänien

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.