

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:

Rumänien

Tillgänglig i:

Rumänien

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:

15/07/2019

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Laboratorios Syva S.A.

Ansvarig myndighet:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Godkännandenummer:

200133

Datum för ändring av godkännandestatus:

24/04/2025

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

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.