

# EKYFLOGYL 1.8 MG/ML + 8.7 MG/ML GEL FOR HORSES

Registrováno

- Prednisolone acetate
- Lidocaine hydrochloride monohydrate

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

EKYFLOGYL 1.8 MG/ML + 8.7 MG/ML GEL FOR HORSES

### Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

### Cílové druhy:

Kůň

### Cesta podání:

Kožní podání

## Údaje o přípravku

### Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

10.70 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Léková forma:**

Gel

---

**Ochranná lhůta podle cesty podání:****Kožní podání:**

- 

**Kůň**

- Maso. 10 day

- Mléko. no withdrawal period

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption.

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):**

QM02AX99

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Registrováno v:**

Finsko

---

**Dostupné v:**

Finsko

---

**Popis balení:**

Dostupné pouze v [English](#)

---

## Doplňující informace

**Typ oprávnění:**

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Právní základ registrace přípravku:**

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Audevard

---

**Datum registrace:**

10/06/2020

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Dopharma France

---

**Příslušný orgán:**

Finnish Medicines Agency

---

**Registrační číslo:**

36229

---

**Datum změny stavu registrace:**

10/06/2020

---

**Referenční členský stát:**

Francie

---

**Číslo procedury:**

FR/V/0344/001

---

**Dotčený členský stát:**

Rakousko Dánsko Finsko Německo Irsko Lucembursko Nizozemsko Norsko  
Polsko Portugalsko Švédsko

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

eu-puar-frv0344001-mr-rpe532-en.pdf