

EKYFLOGYL 1.8mg/ml + 8.7mg/ml GEL FOR HORSES

Registrováno

- Prednisolone acetate
- Lidocaine hydrochloride monohydrate

Identifikace přípravku

Název léčiva:

EKYFLOGYL 1.8mg/ml + 8.7mg/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:

Irsko

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:

11/10/2019

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Dopharma France

Příslušný orgán:

Health Products Regulatory Authority

Registrační číslo:

VPA10481/002/001

Datum změny stavu registrace:

11/10/2019

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