

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

Zugelassen

- Prednisolone acetate
- Lidocaine hydrochloride monohydrate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Pferd

Art der Anwendung:

Anwendung auf der Haut

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

10.70 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Gel

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**Anwendung auf der Haut:**

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 10 Tag
- Milch. no withdrawal period

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

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QM02AX99

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Finnland

Verfügbar in:

Finnland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Audevard

Zulassungsdatum:

10/06/2020

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Dopharma France

Zuständige Behörde:

Finnish Medicines Agency

Zulassungsnummer:

36229

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

10/06/2020

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0344/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Dänemark Finnland Deutschland Irland Luxemburg Niederlande
Norwegen Polen Portugal Schweden

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

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