

# 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:**

Frankreich

---

**Verfügbar in:**

Frankreich

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in französisch

---

## 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:**

24/07/2019

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Dopharma France

---

**Zuständige Behörde:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Zulassungsnummer:**

FR/V/0777108 2/2019

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

4/05/2023

---

**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](http://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.

Package Leaflet and Labelling

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