

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

Autorisé

- Prednisolone acetate
- Lidocaine hydrochloride monohydrate

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

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

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Cheval

### Voie d'administration:

Voie cutanée

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

10.70 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Forme pharmaceutique:**

Gel

---

**Temps d'attente par voie d'administration:****Voie cutanée:**

- 

**Cheval**

- Viande et abats. 10 day
- Lait. no withdrawal period

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

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QM02AX99

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Danemark

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Audevard

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

9/09/2019

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Dopharma France

---

**Autorité responsable:**

Danish Medicines Agency

---

**Numéro de l'autorisation:**

61449

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

9/09/2019

---

**État membre de référence:**

France

---

**Numéro de procédure:**

FR/V/0344/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Danemark Finlande Allemagne Irlande Luxembourg Pays-Bas  
Norvège Pologne Portugal Suède

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

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