

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:

Pologne

Description des conditionnements:

Butelka z brązowego szkła Typu III z pompką rozpylającą wykonaną z polietylenu o wysokiej gęstości/polipropylenu i rurką dozującą z polietylen o niskiej gęstości i polipropylenu. Zakrętka z polipropylenu. Pudełko zawiera jedną butelkę 125 ml.

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:

31/07/2020

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

Dopharma France

Autorité responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numéro de l'autorisation:

3003

Date de modification du statut de l'autorisation:

31/07/2020

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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

Notice

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

Etiquetage

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

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