

EKYFLOGYL 1,8 MG/ML + 8,7 MG/ML GEL POUR CHEVAUX

Autorisé

- Prednisolone acetate
- Lidocaine hydrochloride monohydrate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

EKYFLOGYL 1,8 MG/ML + 8,7 MG/ML GEL POUR CHEVAUX

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:

France

Disponible en:

France

Description des conditionnements:

Boîte de 1 flacon de 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:

24/07/2019

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

Dopharma France

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/0777108 2/2019

Date de modification du statut de l'autorisation:

4/05/2023

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

Notice du conditionnement et étiquetage

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