

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

Heimilað

- Prednisolone acetate
- Lidocaine hydrochloride monohydrate

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

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

EKYFLOGYL 1,8 mg/ml + 8,7 mg/ml Gel für Pferde

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

### Marktegund:

Hestur

### Leið stjórnslu:

Til notkunar á húð

## Upplýsingar um lyf

### Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

10.70 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Lyfjaform:**

Hlaup

---

**Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**

**Til notkunar á húð:**

- 

**Hestur**

- Kjöt og innmatur. 10 dagar

- Mjólk. no withdrawal period

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

---

**ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):**

QM02AX99

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýrallyf

---

**Staða leyfis:**

Gilt

---

**Heimilað í:**

Austurríki

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fáanlegt í franska

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fáanlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

---

**Markaðsleyfishafi:**

Audevard

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

30/08/2019

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Dopharma France

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

839080

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

30/08/2019

---

**Umsjónarland (RMS):**

Frakkland

---

**Ferilsnúmer:**

FR/V/0344/001

---

**Þátttökulönd (CMS):**

Austurríki Danmörk Finnland Þýskaland Írland Lúxemborg Holland Noregur  
Pólland Portúgal Svíþjóð

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

#### Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

#### Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

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