

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

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 (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QM02AX99

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Þýskaland

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:

7/08/2019

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Dopharma France

Ábyrgt yfirvald:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Markaðsleyfisnúmer:

402601.00.00

Dagsetning á breytingu stöðu:

7/08/2019

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

Skjöl

Combined File of all Documents

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