

# EKYFLOGYL 1.8mg/ml + 8.7mg/ml GEL FOR HORSES

Heimilað

- Prednisolone acetate
- Lidocaine hydrochloride monohydrate

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

EKYFLOGYL 1.8mg/ml + 8.7mg/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:**

Írland

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

---

**Markaðsleyfishafi:**

Audevard

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

11/10/2019

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Dopharma France

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

VPA10481/002/001

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

11/10/2019

---

**Umsjónarland (RMS):**

Frakkland

---

**Ferilsnúmer:**

FR/V/0344/001

---

**Þáttökulönd (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)