

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

Autorizzato

- Prednisolone acetate
- Lidocaine hydrochloride monohydrate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cavallo

Via di somministrazione:

Uso cutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

2.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

10.70 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Gel

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Uso cutaneo:**

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 10 giorno

- latte. no withdrawal period

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

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QM02AX99

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Germania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in French

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di ibrido (Articolo 13(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Audevard

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

7/08/2019

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Dopharma France

Autorità responsabile:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numero di autorizzazione:

402601.00.00

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

7/08/2019

Stato membro di riferimento:

Francia

Numero di procedura:

FR/V/0344/001

Stati membri interessati:

Austria Danimarca Finlandia Germania Irlanda Lussemburgo Paesi Bassi
Norvegia Polonia Portogallo Svezia

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

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