

# 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:**

Paesi Bassi

---

**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:**

30/07/2019

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Dopharma France

---

**Autorità responsabile:**

Medicines Evaluation Board

---

**Numero di autorizzazione:**

REG NL 123503

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

21/03/2022

---

**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](http://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