

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

Toegelaten

- Prednisolone acetate
- Lidocaine hydrochloride monohydrate

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

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

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Paard

---

**Toedieningsweg:**

Cutaan gebruik

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

10.70 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Gel

---

**Wachttijd per toedieningsweg:****Cutaan gebruik:**

- 

**Paard**

- Meat and offal. 10 day
- Milk. no withdrawal period

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

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QM02AX99

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Noorwegen

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Audevard

---

**Handelsvergunningsdatum:**

26/05/2020

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Dopharma France

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Vergunningsnummer:**

18-12373

---

**Datum toelatingswijziging:**

26/05/2020

---

**Rapporterende lidstaat:**

Frankrijk

---

**Procedurenummer:**

FR/V/0344/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk Denemarken Finland Duitsland Ierland Luxemburg Nederland  
Noorwegen Polen Portugal Zweden

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.