

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:

Polen

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:

31/07/2020

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Dopharma France

Verantwoordelijke instantie:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Vergunningsnummer:

3003

Datum toelatingswijziging:

31/07/2020

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

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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

Bijsluiter

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

Etikettering

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

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