

# 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:**

Frankrijk

---

**Beschikbaar in:**

Frankrijk

---

**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:**

24/07/2019

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Dopharma France

---

**Verantwoordelijke instantie:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Vergunningsnummer:**

FR/V/0777108 2/2019

---

**Datum toelatingswijziging:**

4/05/2023

---

**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). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Package Leaflet and Labelling

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

Combined File of all Documents

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

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