

EKYFLOGYL VET 1,8 mg/ml + 8,7 mg/ml GEL TIL HESTER

Autorisert

- Prednisolone acetate
- Lidocaine hydrochloride monohydrate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

EKYFLOGYL VET 1,8 mg/ml + 8,7 mg/ml GEL TIL HESTER

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hest

Administrasjonsvei:

Bruk på hud

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

2.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

10.70 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Gel

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Bruk på hud:**

-

hest

- Slakt. 10 dag
- Melk. no withdrawal period

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

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QM02AX99

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

NO

Tilgjengelig i:

NO

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Fransk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Hybrid søknad (Artikkel 13(3) i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Audevard

Markedsføringsgodkjenningsdato:

26/05/2020

Tilvirker for batchfrigivelse:

Dopharma France

Ansvarlig myndighet:

Norwegian Medical Products Agency

Godkjenningsnummer:

18-12373

Status for endring av markedsføringstillatelse:

26/05/2020

Referanse medlemsstat:

FR

Prosedyrenummer:

FR/V/0344/001

Gjeldende medlemsstater:

AT DK FI DE Irland LU NL NO PL PT SE

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Package Leaflet

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

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