

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

Autorizado

- Prednisolone acetate
- Lidocaine hydrochloride monohydrate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Uso cutâneo

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

2.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês
10.70 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Gel

Intervalo de segurança por via de administração:

Uso cutâneo:

-

Horse

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

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

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QM02AX99

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Luxemburgo

Disponibilidade:

Luxemburgo

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em francês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês
Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Audevard

Data de autorização de introdução no mercado:

24/04/2019

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Dopharma France

Autoridade responsável:

Ministry Of Health And Social Security

Número da autorização:

V 916/20/01/1775

Data da alteração do estado de autorização:

24/04/2019

Estado-Membro de referência:

França

Número de procedimento:

FR/V/0344/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Dinamarca Finlândia Alemanha Irlanda Luxemburgo Países Baixos
Noruega Polónia Portugal Suécia

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

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