

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

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

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:

Noruega

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:

26/05/2020

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Dopharma France

Autoridade responsável:

Norwegian Medical Products Agency

Número da autorização:

18-12373

Data da alteração do estado de autorização:

26/05/2020

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

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.