

# 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:**

França

---

**Disponibilidade:**

França

---

**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:**

24/07/2019

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Dopharma France

---

**Autoridade responsável:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Número da autorização:**

FR/V/0777108 2/2019

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

4/05/2023

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

### Summary of Product Characteristics

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

### Package Leaflet and Labelling

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

### 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