

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

Godkänd

- Prednisolone acetate
- Lidocaine hydrochloride monohydrate

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Häst

Administreringsväg:

Kutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
10.70 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Gel

Karenstid per administreringsväg:**Kutan användning:**

-

Häst

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

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

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QM02AX99

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Nederländerna

Tillgänglig i:

Nederländerna

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på franska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Audevard

Godkännandedatum:

30/07/2019

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Dopharma France

Ansvarig myndighet:

Medicines Evaluation Board

Godkännandenummer:

REG NL 123503

Datum för ändring av godkännandestatus:

21/03/2022

Referensmedlemsstat:

Frankrike

Procedurnummer:

FR/V/0344/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Danmark Finland Tyskland Irland Luxemburg Nederländerna
Norge Polen Portugal Sverige

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

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