

Ekyflogyl vet 1,8 mg/ml + 8,7 mg/ml Gel

Godkänd

- Prednisolone acetate
- Lidocaine hydrochloride monohydrate

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Ekyflogyl vet 1,8 mg/ml + 8,7 mg/ml Gel

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:

Sverige

Tillgänglig i:

Sverige

Förpackningsbeskrivning:

Glasflaska, 125 ml

Ytterligare information

Typ av berättigande:**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Audevard

Godkännandedatum:

26/05/2020

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Dopharma France

Ansvarig myndighet:

Swedish Medical Products Agency

Godkännandenummer:

58101

Datum för ändring av godkännandestatus:

26/05/2020

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

Produktresumé

Bipacksedel

Märkningstext

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