

# Vulketan 2.5 mg/g gel for horses

Autorisiert

- Ketanserin tartrate

## Product identification

### Name des Arzneimittels:

Vulketan 2.5 mg/g gel for horses

Vulketan vet 2,5 mg/g Gel

### Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

### Zieltierart(en):

Pferd

### Art der Anwendung:

Verfügbar nur in [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#)

## Product details

### Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

3.45 milligram(s) / 1.00 gram(s)

### Darreichungsform:

Gel

### Withdrawal period by route of administration:

#### Topical use:

- Pferd

- Fleisch und Innereien. 0 day

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QD03AX90

---

**Abgaberegulung:**

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)  
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Authorised in:**

Schweden

---

**Beschreibung der Verpackung:**

Verfügbar nur in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Audevard

---

**Marketing authorisation date:**

26/09/2013

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Sanochemia Pharmazeutika AG

---

**Zuständige Behörde:**

Medical Products Agency

---

**Zulassungsnummer:**

44864

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

26/09/2013

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Irland

---

**Verfahrensnummer:**

IE/V/0265/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Dänemark Finnland Frankreich Deutschland Island Italien  
Luxemburg Niederlande Portugal Schweden

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000050095>