

Vulketan 2.5 mg/g Gel

Autorisiert

- Ketanserin tartrate

Product identification

Name des Arzneimittels:

Vulketan 2.5 mg/g Gel

Vulketan 2.5 mg/g Gel

Vulketan 2.5 mg/g Gel

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Pferd

Art der Anwendung:

Anwendung auf der Haut

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:

Anwendung auf der Haut:

• Pferd

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period 0 days
- Milk. no withdrawal period 0 days

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

QD03AX90

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Belgien

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](#)

Zulassungsinhaber:

Audevard

Marketing authorisation date:

9/09/1991

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Sanochemia Pharmazeutika AG

Zuständige Behörde:FAMHP

Zulassungsnummer:BE-V155242

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:9/09/1991

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Packungsbeilage

Deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 22/03/2022

[Herunterladen](#)

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000086080>