

File downloaded on 2026-04-14

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/es/600000050151>

# Vulketan 2.5 mg/g gel for horses

Autorizado

- Ketanserin tartrate

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Vulketan 2.5 mg/g gel for horses

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Caballos

---

**Vía de administración:**

Uso cutáneo

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)  
3.45 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Gel

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Uso cutáneo:**

- 

## **Caballos**

- Meat and offal. 0 Día

---

### **código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QD03AX90

---

### **Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Estado de la autorización:**

Autorizado

---

### **Autorizado en:**

Alemania

---

### **Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

### **Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Titular de la autorización de comercialización:**

Audevard

---

### **Fecha de autorización de comercialización:**

14/07/2011

---

### **Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Sanochemia Pharmazeutika AG

---

**Autoridad responsable:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Número de autorización:**

401487.00.00

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

29/07/2016

---

**Estado miembro de referencia:**

Irlanda

---

**Número de procedimiento:**

IE/V/0265/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Dinamarca Finlandia Francia Alemania Islandia Italia Luxemburgo  
Países Bajos Portugal Suecia

Disponibile únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.