

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:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

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

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Audevard

Fecha de autorización de comercialización:

27/07/2011

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Sanochemia Pharmazeutika AG

Autoridad responsable:

The Veterinary Medicines Directorate

Número de autorización:

Vm 44684/4005

Fecha de modificación del estado de la autorización:

21/12/2020

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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