

File downloaded on 2026-04-15

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/es/600000079285>

Vulketan gél

Autorizado

- Ketanserin tartrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Vulketan gél

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:

Hungría

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Hungarian](#)

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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Janssen Pharmaceutica

Fecha de autorización de comercialización:

8/06/2000

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Janssen Pharmaceutica

Autoridad responsable:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

8/06/2000

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet