

Vulketan 2.5 mg/g Gel

Autorisé

- Ketanserin tartrate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Vulketan 2.5 mg/g Gel

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Cheval

Voie d'administration:

Voie cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
3.45 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Gel

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie cutanée:

-

Cheval

- Viande et abats. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QD03AX90

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Luxembourg

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais Italian Latvian Norwegian

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Audevard

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

9/09/1991

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Sanochemia Pharmazeutika AG

Autorité responsable:

Ministry Of Health And Social Security

Numéro de l'autorisation:

V916/11/11/1081

Date de modification du statut de l'autorisation:

9/09/1991

État membre de référence:

Irlande

Numéro de procédure:

IE/V/0265/001

États membres concernés:

Autriche Danemark Finlande France Allemagne Islande Italie Luxembourg
Pays-Bas Portugal Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 14/06/2022

[Télécharger](#)