

Vulketan 2.5 mg/g Gel

Viðurkennt

- Ketanserin tartrate

Product identification

Heiti lyfs:

Vulketan 2.5 mg/g Gel
Vulketan 2.5 mg/g Gel
Vulketan 2.5 mg/g Gel

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Hestur

Íkomuleið:

Til notkunar á húð

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)
3.45 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lyfjaform:

Hlaup

Withdrawal period by route of administration:

Til notkunar á húð:

• Hestur

- Kjöt og innmatur. no withdrawal period 0 days

- Mjólk. no withdrawal period 0 days

ATC flokkun (dýralyf):

QD03AX90

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða markaðsleyfis:

Gilt

Authorised in:

Belgía

Áletrun:

Aðeins í boði í [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

Aðeins í boði í [English](#) [Italian](#)

Markaðsleyfishafi:

Audevard

Marketing authorisation date:

9/09/1991

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

Sanochemia Pharmazeutika AG

Ábyrgt yfirvald:

FAMHP

Markaðsleyfisnúmer:BE-V155242

Dagsetning leyfisbreytingar:9/09/1991

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

Documents

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

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