

Vulketan 2.5 mg/g gel for horses

Autorizzato

- Ketanserin tartrate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Vulketan 2.5 mg/g gel for horses

Vulketan 2.5 mg/g Gel

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cavallo

Via di somministrazione:

Uso cutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

3.45 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Gel

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso cutaneo:

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QD03AX90

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Lussemburgo

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Audevard

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

9/09/1991

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Sanochemia Pharmazeutika AG

Autorità responsabile:

Numero di autorizzazione:

V916/11/11/1081

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

9/09/1991

Stato membro di riferimento:

Irlanda

Numero di procedura:

IE/V/0265/001

Stati membri interessati:

Austria Danimarca Finlandia Francia Germania Islanda Italia Lussemburgo
Paesi Bassi Portogallo Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.