

Vulketan 2.5 mg/g Gel

Autorizzato

- Ketanserin tartrate

Product identification

Denominazione del medicinale:

Vulketan 2.5 mg/g Gel

Vulketan 2.5 mg/g Gel

Vulketan 2.5 mg/g Gel

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cavallo

Via di somministrazione:

Uso cutaneo

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

3.45 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Gel

Withdrawal period by route of administration:

Uso cutaneo:

• **Cavallo**

- carne e visceri. no withdrawal period 0 days

- latte. no withdrawal period 0 days

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

QD03AX90

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Belgio

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in English

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Audevard

Marketing authorisation date:

9/09/1991

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Sanochemia Pharmazeutika AG

Autorità responsabile:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numero di autorizzazione:BE-V155242

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:18/12/2019

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

Documents

Foglio illustrativo

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

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