

Vulketan 2.5 mg/g gel for horses

Autorisert

- Ketanserin tartrate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Vulketan 2.5 mg/g gel for horses

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hest

Administrasjonsvei:

Bruk på hud

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
3.45 milligram / 1.00 gram

Legemiddelform:

Gel

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Bruk på hud:

•

hest

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QD03AX90

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

IS

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Audevard

Markedsføringsgodkjenningsdato:

30/08/2011

Tilvirker for batchfrigivelse:

Sanochemia Pharmazeutika AG

Ansvarlig myndighet:

Icelandic Medicines Agency

Godkjenningsnummer:

IS/2/11/021/01

Status for endring av markedsføringstillatelse:

9/09/2016

Referanse medlemsstat:

Irland

Prosedyrenummer:

IE/V/0265/001

Gjeldende medlemsstater:

AT DK FI FR DE IS IT LU NL PT SE

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.