

Vulketan 2.5 mg/g Gel for Horses

Autorisert

- Ketanserin tartrate

Product identification

Legemidlets navn:

Vulketan 2.5 mg/g gel for horses

Vulketan 2.5 mg/g Gel for Horses

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

hest

Administrering:

Tilgjengelig bare i [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#)

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

3.45 milligram / 1.00 gram

Legemiddelform:

Gel

Withdrawal period by route of administration:

Topical use:

- hest

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QD03AX90

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Audevard

Marketing authorisation date:

27/07/2011

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Sanochemia Pharmazeutika AG

Ansvarlig myndighet:

VMD

Godkjenningsnummer:

Vm 44684/4005

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

30/08/2022

Referanse medlemsstat:

Irland

Prosedyrenummer:

IE/V/0265/001

Gjeldende medlemsstater:

AT DK FI FR DE IS IT LU NL PT SE

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

Documents

Preparatomtale

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000050163>