

Vulketan 2.5 mg/g Gel

Autorisert

- Ketanserin tartrate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Vulketan 2.5 mg/g Gel

Vulketan 2.5 mg/g Gel

Vulketan 2.5 mg/g Gel

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. no withdrawal period 0 days

- Melk. no withdrawal period 0 days

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QD03AX90

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

BE

Pakningsbeskrivelse:Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Audevard

Markedsføringsgodkjenningsdato:9/09/1991

Tilvirker for batchfrigivelse:

Sanochemia Pharmazeutika AG

Ansvarlig myndighet:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Godkjenningsnummer:

BE-V155242

Status for endring av markedsføringstillatelse:

18/12/2019

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

Dokumenter

Pakningsvedlegg

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

Preparatomtale

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

Merking

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