

# Vulketan gél

Upoważniony

- Ketanserin tartrate

## Product identification

### Nazwa leku:

Vulketan gél

---

### Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

---

### Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

### Droga podania:

Podanie na skórę

---

## Product details

### Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
3.45 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### Postać farmaceutyczna:

Żel

---

### Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie na skórę:

• **Horse**

- Meat and offal. 0 day

---

**Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QD03AX90

---

**Kategoria dostępności:**

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [portugalski](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Status pozwolenia:**

Valid

---

**Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w [węgierski](#)

---

## Additional information

**Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Janssen Pharmaceutica

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

8/06/2000

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Janssen Pharmaceutica

---

**Organ odpowiedzialny:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Numer pozwolenia:**

Te informacje nie są dostępne dla tego produktu.

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

8/06/2000

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000079285>