File downloaded on 2025-10-22

**Source URL:** https://medicines.health.europa.eu/veterinary/pt/60000050151

# Vulketan 2.5 mg/g gel for horses

Autorizado

Ketanserin tartrate

# Identificação do produto

#### Nome do medicamento veterinário:

Vulketan 2.5 mg/g gel for horses

Vulketan 2.5 mg/g Gel für Pferde

#### Substância ativa:

Disponível apenas em inglês

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em <u>búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco islandês Norwegian</u>

### Via de administração:

Uso cutâneo

# Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em <u>inglês</u> 3.45 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

#### Forma farmacêutica:

Gel

# Intervalo de segurança por via de administração: Uso cutâneo:

Horse

- Meat and offal. 0 dia

#### Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

OD03AX90

#### Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

#### Estado da autorização:

Autorizado

#### **Autorisado em:**

Alemanha

#### Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

# Informações adicionais

### Tipo de direito:

Disponível apenas em <u>inglês</u> <u>francês</u> <u>croata</u> <u>italiano</u> <u>letão</u> <u>finlandês</u> <u>sueco</u> <u>islandês</u> <u>Norwegian</u>

# Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em <u>inglês</u> <u>italiano</u> <u>letão</u> <u>Norwegian</u>

## Titular da autorização de introdução no mercado:

Audevard

## Data de autorização de introdução no mercado:

14/07/2011

## Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Sanochemia Pharmazeutika AG

### Autoridade responsável:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

### Número da autorização:

401487.00.00

### Data da alteração do estado de autorização:

29/07/2016

#### Estado-Membro de referência:

Irlanda

### Número de procedimento:

IE/V/0265/001

#### **Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Dinamarca Finlândia França Alemanha Islândia Itália Luxemburgo Países Baixos Portugal Suécia Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos: www.adrreports.eu/vet

# **Documentos**

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.