

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

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Uso cutâneo

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
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):

QD03AX90

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Alemanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

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

Summary of Product Characteristics

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