

Vulketan 2.5 mg/g gel for horses

Autorizado

- Ketanserin tartrate

Product identification

Nome do medicamento:

Vulketan 2.5 mg/g gel for horses

Vulketan vet 2,5 mg/g Gel

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Espanhol](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romeno](#) [Finnish](#) [Sueco](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Uso tópico

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

3.45 milligram(s) / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Gel

Intervalo de Segurança por via de administração:

Uso tópico:**• Horse**

- Meat and offal. 0 dia

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QD03AX90

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Autorizado em:

Suécia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Sueco](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Audevard

Marketing authorisation date:

26/09/2013

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Sanochemia Pharmazeutika AG

Autoridade responsável:

Medical Products Agency

Número da autorização:

44864

Data de alteração do estado de autorização:

26/09/2013

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

Disponível apenas em [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Sueco](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Resumo das características do medicamento

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

Folheto informativo

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000050095>