

Vulketan gé

Autorizado

- Ketanserin tartrate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Vulketan gé

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:

Hungria

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em húngaro

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 lituano Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado:

Janssen Pharmaceutica

Data de autorização de introdução no mercado:

8/06/2000

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Janssen Pharmaceutica

Autoridade responsável:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Número da autorização:

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

Data da alteração do estado de autorização:

8/06/2000

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet