

Ulcergold 370 mg/g Paste zum Einnehmen

Zugelassen

- Omeprazole

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Peptizole 370 mg/g Oral Paste for Horses

Ulcergold 370 mg/g Pasta voor oraal gebruik

Ulcergold 370 mg/g Pâte orale

Ulcergold 370 mg/g Paste zum Einnehmen

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Pferd

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

370.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Paste zum Einnehmen

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**zum Einnehmen:**

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QA02BC01

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Belgien

Verfügbar in:

Belgien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Zulassungsdatum:

19/02/2015

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

Zuständige Behörde:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Zulassungsnummer:

BE-V470337

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

19/02/2015

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0307/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Tschechische Republik Estland Finnland Frankreich

Ungarn Italien Lettland Litauen Luxemburg Malta Niederlande Polen

Portugal Slowakei Spanien

Verfügbar nur in [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [schwedisch](#)
[isländisch](#) [Norwegian](#)

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 21/03/2025

[Herunterladen](#)

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 21/03/2025

[Herunterladen](#)