

Peptizole 370 mg/g Oral Paste for Horses

Autorisiert

- Omeprazole

Product identification

Name des Arzneimittels:

Peptizole 370 mg/g Oral Paste for Horses

Peptizole 370 mg/g belsőleges paszta lovak számára

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Pferd

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

370.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Paste zum Einnehmen

Withdrawal period by route of administration:

zum Einnehmen:

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

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

QA02BC01

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Ungarn

Available in:

Ungarn

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Marketing authorisation date:

27/08/2013

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Norbrook Laboratories Limited
Norbrook Manufacturing Ltd

Zuständige Behörde:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Zulassungsnummer:

3404/X/13 NÉBIH ÁTI

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

27/08/2013

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 [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000052340>