

# Omeprazole TriviumVet 10 mg - Capsule, hard

Autorizado

- Omeprazole

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Omeprazole TriviumVet 10 mg - Capsule, hard

---

**Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Perros

---

**Vía de administración:**

Vía oral

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponibile únicamente en [English](#)

Presentation\_strength:10.00 Reference:Ph.Eur. Index:0

---

**Forma farmacéutica:**

Cápsula dura gastrorresistente

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**  
QA02BC01

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Austria , Bélgica , Bulgaria , Croacia , Chipre , República Checa , Dinamarca , Estonia , Finlandia , Francia , Alemania , Grecia , Hungría , Islandia , Irlanda , Italia , Letonia , Liechtenstein , Lituania , Luxemburgo , Malta , Países Bajos , Noruega , Polonia , Portugal , Rumania; Rumanía , Eslovaquia , Eslovenia , España , Suecia ,  
Disponibile únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Descripción del formato:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponibile únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponibile únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

TriviumVet DAC

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

2/04/2025

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Wasdell Europe Limited

**Autoridad responsable:**

European Commission

---

**Número de autorización:**

No se dispone de esta información para este medicamento.

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

2/04/2025

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Español (PDF)

Publicado el: 7/05/2025

[Descargar](#)

ema-puar-v5345-omeprazoletriviumvet-initial-en.pdf