

Peptizole 370 mg/g Oral Paste for Horses

Autorizado

- Omeprazole

Product identification

Nombre del medicamento:

Peptizole 370 mg/g Oral Paste for Horses

Peptizole 370 mg/g pasta orale per cavalli

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Caballos

Vía de administración:

Vía oral

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

370.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Pasta oral

Withdrawal period by route of administration:

Vía oral:**• Caballos**

- Meat and offal. 1 Día

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QA02BC01

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Italia

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Marketing authorisation date:

5/02/2019

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

Autoridad responsable:

Ministry Of Health

Número de autorización:

104546

Fecha del cambio de estado de la autorización:

5/02/2019

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0307/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica República Checa Estonia Finlandia Francia Hungría Italia
Letonia Lituania Luxemburgo Malta Países Bajos Polonia Portugal Eslovaquia
España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000052310>