

Peptizole 370 mg/g Oral Paste for Horses

Autorizado

- Omeprazole

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Peptizole 370 mg/g Oral Paste for Horses

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Caballos

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
370.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Pasta oral

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Caballos

- Meat and offal. 1 Día
- Milk. no withdrawal period

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption.

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

QA02BC01

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Luxemburgo

Disponible en:

Luxemburgo

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Norbrook Manufacturing Limited

Fecha de autorización de comercialización:

19/02/2015

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Autoridad responsable:

Ministry Of Health And Social Security

Número de autorización:

V 998/15/02/2150

Fecha de modificación del estado de la autorización:

19/02/2015

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](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet