

Ulcergold 370 mg/g Oral Paste for Horses

Autorizado

- Omeprazole

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Peptizole 370 mg/g Oral Paste for Horses

Ulcergold 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

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:

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

Disponible en:

United Kingdom (Northern Ireland)

Descripción del formato:

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 Laboratories Limited

Fecha de autorización de comercialización:

7/05/2014

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

Autoridad responsable:

The Veterinary Medicines Directorate

Número de autorización:

Vm 02000/4390

Fecha de modificación del estado de la autorización:

28/10/2022

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Combined File of all Documents

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