

Peptizole 370 mg/g Oral Paste for Horses

Autorizzato

- Omeprazole

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Peptizole 370 mg/g Oral Paste for Horses

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cavallo

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

370.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Pasta per uso orale

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso orale:

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 1 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QA02BC01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Repubblica Ceca

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

2/04/2014

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Norbrook Laboratories Limited
Norbrook Manufacturing Limited

Autorità responsabile:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numero di autorizzazione:

96/029/14-C

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

9/01/2019

Stato membro di riferimento:

Irlanda

Numero di procedura:

IE/V/0307/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Repubblica Ceca Estonia Finlandia Francia Ungheria Italia
Lettonia Lituania Lussemburgo Malta Paesi Bassi Polonia Portogallo
Slovacchia Spagna

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

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.