

Peptizole 370 mg/g Oral Paste for Horses

Oprávnený

- Omeprazole

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Peptizole 370 mg/g Oral Paste for Horses

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Perorálne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)
370.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lieková forma:

Perorálna pasta

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Perorálne použitie:

-

Horse

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

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

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QA02BC01

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Luxembursko

Dostupné v:

Luxembursko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Norbrook Manufacturing Limited

Dátum registrácie lieku:

19/02/2015

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Zodpovedný orgán:

Ministry Of Health And Social Security

Číslo registrácie:

V 998/15/02/2150

Dátum zmeny stavu registrácie:

19/02/2015

Referenčný členský štát:

Írsko

Číslo postupu:

IE/V/0307/001

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Česko Estónsko Fínsko Francúzsko Maďarsko Taliansko

Lotyšsko Litva Luxembursko Malta Holandsko Poľsko Portugalsko Slovensko

Španielsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)

[Norwegian](#)

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