

Gastazole 370 mg/g oral paste for horses

Autorisiert

- Omeprazole

Product identification

Name des Arzneimittels:

Gastazole 370 mg/g oral paste for horses
Gastazole vet 370 mg/g oraalipasta

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Pferd

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)
370.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Paste zum Einnehmen

Withdrawal period by route of administration:

zum Einnehmen:

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QA02BC01

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Finnland

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Marketing authorisation date:

27/01/2022

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Zuständige Behörde:

Finnish Medicines Agency

Zulassungsnummer:

38462

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

27/01/2022

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0658/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Tschechische Republik Dänemark Finnland Frankreich
Deutschland Griechenland Ungarn Italien Niederlande Norwegen Polen
Portugal Rumänien Spanien Schweden

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000047094>