

Gastazole 370 mg/g oral paste for horses

Autorisiert

- Omeprazole

Product identification

Name des Arzneimittels:

Gastazole 370 mg/g oral paste for horses

Gastazole 370 mg/g belsőleges paszta lovak számára A.U.V.

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 day

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

QA02BC01

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Ungarn

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:

10/03/2021

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Zuständige Behörde:

National Food Chain Safety Office

Zulassungsnummer:

4250/X/21 NÉBIH ÁTI

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

10/03/2021

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000047137>