

GastroGard 370 mg/g oral paste

Autorizado

No se dispone de esta información para este producto.

Product identification

Nombre del medicamento:

GastroGard 370 mg/g oral paste
GastroGard 370 mg/g oralipasta

Principio activo:

No se dispone de esta información para este producto.

Especies de destino:

Caballos

Vía de administración:

Vía oral

Product details

Principio activo y concentración:

No se dispone de esta información para este producto.

Forma farmacéutica:

Pasta oral

Withdrawal period by route of administration:**Vía oral:**

- **Caballos**

- Meat and offal. 1 Día

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QA02BC01

Régimen jurídico de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Finlandia

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Boehringer Ingelheim Animal Health Denmark A/S

Marketing authorisation date:

10/10/2004

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoridad responsable:

Finnish Medicines Agency

Número de autorización:

18645

Fecha del cambio de estado de la autorización:

10/10/2004

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0489/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Dinamarca Finlandia Francia Alemania Grecia Italia

Luxemburgo Países Bajos Noruega Portugal España Suecia

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

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

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000052341>