

# GASTROBIM 370 MG/G ORAL PASTE FOR HORSES

Autorizado

- Omeprazole

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

GASTROBIM 370 MG/G ORAL PASTE FOR HORSES

---

**Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Caballos

---

**Vía de administración:**

Vía oral

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponibile únicamente en [English](#)  
370.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Pasta oral

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía oral:**

- 

**Caballos**

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

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

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QA02BC01

**Condiciones de dispensación:**

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

**Estado de la autorización:**

Autorizado

**Autorizado en:**

Dinamarca

**Descripción del formato:**

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

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

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponibile únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

**Titular de la autorización de comercialización:**

Bimeda Animal Health Limited

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

22/10/2020

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Bimeda Animal Health Limited

---

**Autoridad responsable:**

Danish Medicines Agency

---

**Número de autorización:**

63075

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

22/10/2020

---

**Estado miembro de referencia:**

Francia

---

**Número de procedimiento:**

FR/V/0405/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Dinamarca Estonia Alemania Irlanda Italia Letonia Lituania  
Países Bajos Polonia Portugal España Suecia

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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