

GASTAZOLE 370 MG/G PATE ORALE POUR CHEVAUX

Autorisé

- Omeprazole

Product identification

Dénomination du médicament:

Gastazole 370 mg/g oral paste for horses
GASTAZOLE 370 MG/G PATE ORALE POUR CHEVAUX

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Cheval

Voie d'administration:

Voie orale

Product details

Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
370.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Pâte orale

Withdrawal period by route of administration:

Voie orale:
• Cheval

- Viande et abats. 1 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):
QA02BC01

Statut juridique de la production:
Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:
Valide

Authorised in:
France

Description de l'emballage:
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)

Additional information

Entitlement type:
Marketing Authorisation

Base juridique de l'autorisation du produit:
Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:
Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Marketing authorisation date:
16/06/2022

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/2780486 5/2021

Date de modification du statut de l'autorisation:

16/06/2022

État membre de référence:

Irlande

Numéro de procédure:

IE/V/0658/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Tchéquie Danemark Finlande France Allemagne Grèce
Hongrie Italie Pays-Bas Norvège Pologne Portugal Roumanie Espagne
Suède

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

Documents

Notice du conditionnement et étiquetage

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 26/03/2024

Télécharger

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000047096>