

GASTROBIM 370 MG/G ORAL PASTE FOR HORSES

Autorisé

- Omeprazole

Identification du produit

Dénomination du médicament:

GASTROBIM 370 MG/G ORAL PASTE FOR HORSES

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Cheval

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

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

Forme pharmaceutique:

Pâte orale

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie orale:

-

Cheval

- Viande et abats. 1 day
- Lait. no withdrawal period

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

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

QA02BC01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Allemagne

Description des conditionnements:

Boîte de 1 seringue préremplie pour administration orale de 6,16 g

Boîte de 72 seringues préremplies pour administration orale de 6,16 g

Boîte de 14 seringues préremplies pour administration orale de 6,16 g

Boîte de 7 seringues préremplies pour administration orale de 6,16 g

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Bimeda Animal Health Limited

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

27/11/2020

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Bimeda Animal Health Limited

Autorité responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numéro de l'autorisation:

402701.00.00

Date de modification du statut de l'autorisation:

27/11/2020

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0405/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Danemark Estonie Allemagne Irlande Italie Lettonie
Lituanie Pays-Bas Pologne Portugal Espagne Suède

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

eu-puar-frv0405001-mr-rpe590-en.pdf