

GastroGard 370 mg/g oral paste

Autorizado

- Omeprazole

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

GastroGard 370 mg/g oral paste

GastroGard 370 mg/g - Paste zum Eingeben für Pferde

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

2.28 grama(s) / 1.00 Seringa

Forma farmacêutica:

Pasta oral

Intervalo de segurança por via de administração:**Via oral:**

-

Horse

- Meat and offal. 1 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QA02BC01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Áustria

Disponibilidade:

Áustria

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em alemão

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês
Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês italiano

Titular da autorização de introdução no mercado:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Data de autorização de introdução no mercado:

23/02/2004

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

Autoridade responsável:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Número da autorização:

8-00608

Data da alteração do estado de autorização:

23/02/2004

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0489/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Dinamarca Finlândia França Alemanha Grécia Itália
Luxemburgo Países Baixos Noruega Portugal Espanha Suécia
Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.