

GASTROBIM 370 MG/G ORAL PASTE FOR HORSES

Autorizado

- Omeprazole

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

GASTROBIM 370 MG/G ORAL PASTE FOR HORSES

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](#)
370.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Pasta oral

Intervalo de segurança por via de administração:

Via oral:

-

Horse

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

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

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QA02BC01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Lituânia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [francês](#)

Disponível apenas em [francês](#)

Disponível apenas em [francês](#)

Disponível apenas em [francês](#)

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](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Bimeda Animal Health Limited

Data de autorização de introdução no mercado:

9/11/2020

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Bimeda Animal Health Limited

Autoridade responsável:

State Food And Veterinary Service

Número da autorização:

LT/2/20/2623/001-004

Data da alteração do estado de autorização:

9/11/2020

Estado-Membro de referência:

França

Número de procedimento:

FR/V/0405/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Dinamarca Estónia Alemanha Irlanda Itália Letónia Lituânia
Países Baixos Polónia Portugal Espanha Suécia

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

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

RV2623.pdf