

GastroGard 370 mg/g oral paste

Oprávnený

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

Product identification

Názov lieku:

GastroGard 370 mg/g oral paste
Gastrogard 370 mg/g Pasta voor oraal gebruik
Gastrogard 370 mg/g Pâte orale
Gastrogard 370 mg/g Paste zum Einnehmen

Účinná látka:

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Cesta podania:

Perorálne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

Lieková forma:

Perorálna pasta

Withdrawal period by route of administration:

Perorálne použitie:**• Horse**

- Meat and offal. 1 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QA02BC01

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Belgicko

Available in:

Belgicko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Boehringer Ingelheim Animal Health Belgium S.A.

Marketing authorisation date:

17/05/2004

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Zodpovedný orgán:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Číslo registrácie:

BE-V263164

Dátum zmeny stavu registrácie:

17/05/2004

Referenčný členský štát:

Írsko

Číslo postupu:

IE/V/0489/001

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Dánsko Fínsko Francúzsko Nemecko Grécko Taliansko
Luxembursko Holandsko Nórsko Portugalsko Španielsko Švédsko

Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000052335>