

# GastroGard 370 mg/g oral paste

Oprávněný

- Omeprazole

## Identifikácia lieku

**Názov lieku:**

GastroGard 370 mg/g oral paste

---

**Účinná látka:**

Dostupné len v [English](#)

---

**Cieľové druhy:**

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Cesta podania:**

Perorálne použitie

---

## Podrobnosti o lieku

**Účinná látka a sila:**

Dostupné len v [English](#)  
2.28 gram(s) / 1.00 Striekačka

---

**Lieková forma:**

Perorálna pasta

---

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:****Perorálne použitie:**

- 

**Horse**

- Meat and offal. 1 day

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QA02BC01

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)  
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovensky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Portugalsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

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

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Boehringer Ingelheim Animal Health Portugal Unipessoal Lda.

---

**Dátum registrácie lieku:**

15/03/2004

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

---

**Zodpovedný orgán:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Číslo registrácie:**

51510

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

24/06/2024

---

**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 [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.