

GASTROBIM 370 MG/G ORAL PASTE FOR HORSES

Oprávnený

- Omeprazole

Product identification

Názov lieku:

GASTROBIM 370 MG/G ORAL PASTE FOR HORSES
Bimeprazol 370 mg/g Paste zum Eingeben für Pferde

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

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

Cesta podania:

Perorálne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)
370.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lieková forma:

Perorálna pasta

Withdrawal period by route of administration:**Perorálne použitie:**

-

Horse

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

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

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QA02BC01

Právny stav dodávky:

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

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Nemecko

Opis balenia:

Dostupné len v [French](#)

Dostupné len v [French](#)

Dostupné len v [French](#)

Dostupné len v [French](#)

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](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Bimeda Animal Health Limited

Marketing authorisation date:

27/11/2020

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Bimeda Animal Health Limited

Zodpovedný orgán:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Číslo registrácie:

402701.00.00

Dátum zmeny stavu registrácie:

27/11/2020

Referenčný členský štát:

Francúzsko

Číslo postupu:

FR/V/0405/001

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Dánsko Estónsko Nemecko Írsko Taliansko Lotyšsko Litva
Holandsko Poľsko Portugalsko Španielsko Švédsko

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

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000031526>