

# GASTROBIM 370 MG/G ORAL PASTE FOR HORSES

Oprávněný

- Omeprazole

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

GASTROBIM 370 MG/G ORAL PASTE FOR HORSES

GASTROBIM 370 MG/G PATE ORALE POUR CHEVAUX

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

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

### Cesta podania:

Perorálne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

370.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

**Lieková forma:**

Perorálna pasta

---

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:****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 [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)  
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Francúzsko

---

**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](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Bimeda Animal Health Limited

---

**Dátum registrácie lieku:**

8/09/2020

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Bimeda Animal Health Limited

---

**Zodpovedný orgán:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Číslo registrácie:**

FR/V/4206508 9/2020

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

8/09/2020

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

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

Combined File of all Documents

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

Package Leaflet and Labelling

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