

Laxatract 667 mg/ml Sirup für Hunde und Katzen

Zugelassen

- Lactulose, liquid

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Laxatract 667 mg/ml Sirup für Hunde und Katzen

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund
Katze

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)
667.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Sirup

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QA06AD11

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Verfügbar in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Dechra Regulatory B.V.

Zulassungsdatum:

11/01/2019

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Feramed B.V.

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

402489.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

11/01/2019

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0241/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Zypern Tschechische Republik
Dänemark Estland Finnland Frankreich Deutschland Griechenland Ungarn
Island Irland Italien Lettland Litauen Luxemburg Norwegen Polen Portugal
Rumaenien Slowakei Slowenien Spanien Schweden

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Packungsbeilage