

Laxatract 667 mg/ml oral solution

Zugelassen

- Lactulose, liquid

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Laxatract 667 mg/ml oral solution

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

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Litauen

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:

17/05/2021

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Feramed B.V.

Zuständige Behörde:

State Food And Veterinary Service

Zulassungsnummer:

LT/2/21/2657/001-003

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

17/05/2021

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

RV2657.pdf