

File downloaded on 2026-07-05

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000016842>

# Laksans 500 g peroralni prašek

Ei myönnetty

- Magnesium sulfate heptahydrate

## Valmisteen perustiedot

### Lääkkeen nimi:

Laksans 500 g peroralni prašek

### Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

### Kohde-eläinlajit:

Nauta

Hevonen

Lamma

Vuohi

Sika

### Antoreitti:

Juomaveteen/maitoon sekoitettuna

Rehuun sekoitettuna

## Valmistetiedot

### Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

500.00 gram(s) / 1.00 Pussi

## Lääkemuoto:

Jauhe

---

## Varoaika antoreiteittäin:

### Juomaveteen/maitoon sekoitettuna:

•

#### Nauta

- Meat and offal, milk. 0 day Meso in organi: nič dni. Mleko: nič dni.

•

#### Hevonen

- Meat and offal, milk. 0 day

•

#### Lammas

- Meat and offal, milk. 0 day

•

#### Vuohi

- Meat and offal, milk. 0 day

•

#### Sika

- Meat and offal. 0 day

### Rehuun sekoitettuna:

•

#### Nauta

- Meat and offal, milk. 0 day

•

#### Hevonen

- Meat and offal, milk. 0 day

•

#### Lammas

- Meat and offal, milk. 0 day

- 

**Vuohi**

- Meat and offal, milk. 0 day

- 

**Sika**

- Meat and offal. 0 day

---

**Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:**

QA06AD04

---

**Reseptistatus:**

Ei vaadi eläinlääkemääräystä

---

**Myyntiluvan tila:**

Peruutettu

---

**Myönnetty:**

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakkauksen kuvaus:**

Saatavissa vain kielillä [Slovenian](#)

---

**Lisätiedot****Luvan tyyppi:**

Marketing Authorisation

---

**Myyntiluvan laillinen peruste:**

Saatavissa vain kielillä [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Myyntiluvan haltija:**

GENERA SI podjetje za zastopanje in trgovino d.o.o.

---

**Myyntiluvan myöntämispäivä:**

29/11/2021

---

**Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:**

Genera d.d.

---

**Vastaava viranomainen:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Myyntilupnumero:**

NP/V/0184/001

---

**Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:**

25/11/2022

---

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Asiakirjat

Valmisteyhteenvedo

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Package Leaflet and Labelling

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.