

Laxatract 667 mg/ml oral solution

Autorisé

- Lactulose, liquid

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Laxatract 667 mg/ml oral solution

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Chien

Chat

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
667.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Sirop

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QA06AD11

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Norvège

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Dechra Regulatory B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

25/04/2019

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Feramed B.V.

Autorité responsable:

Norwegian Medical Products Agency

Numéro de l'autorisation:

17-11924

Date de modification du statut de l'autorisation:

25/04/2019

État membre de référence:

Pays-Bas

Numéro de procédure:

NL/V/0241/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Chypre Tchéquie Danemark Estonie
Finlande France Allemagne Grèce Hongrie Islande Irlande Italie Lettonie
Lituanie Luxembourg Norvège Pologne Portugal Roumanie Slovaquie
Slovénie Espagne Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet