

Laksans 500 g peroralni prašek

Non autorisé

- Magnesium sulfate heptahydrate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Laksans 500 g peroralni prašek

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Cheval

Mouton

Chèvre

Porc

Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson/ le lait

Administration dans l'alimentation

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

500.00 gram(s) / 1.00 Poche

Forme pharmaceutique:

Poudre orale

Temps d'attente par voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson/ le lait:

-

Bovins

- Viande et abats, Lait. 0 day Meso in organi: nič dni. Mleko: nič dni.

-

Cheval

- Viande et abats, Lait. 0 day

-

Mouton

- Viande et abats, Lait. 0 day

-

Chèvre

- Viande et abats, Lait. 0 day

-

Porc

- Viande et abats. 0 day

Administration dans l'alimentation:

-

Bovins

- Viande et abats, Lait. 0 day

-

Cheval

- Viande et abats, Lait. 0 day

-

Mouton

- Viande et abats, Lait. 0 day

-

Chèvre

- Viande et abats, Lait. 0 day

-

Porc

- Viande et abats. 0 day

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

QA06AD04

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire non soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Abandonnée

Autorisé en:

Slovénie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Slovenian

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

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

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

29/11/2021

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

Genera d.d.

Autorité responsable:

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

Numéro de l'autorisation:

NP/V/0184/001

Date de modification du statut de l'autorisation:

25/11/2022

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice du conditionnement et étiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.