

LAXATIF BIOCANINA

Odobreno

- Docusate sodium
- Sodium laurilsulfate

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

LAXATIF BIOCANINA

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Kroz usta

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)

30.00 miligram / 1.00 Tableta

Dostupan samo u engleski

30.00 miligram / 1.00 Tableta

Farmaceutski oblik:

Filmom obložena tableta

Karencija prema putu aplikacije:

Kroz usta:

-

Cat

- Not applicable. no withdrawal period Withdrawal period is 0 days

-

Dog

- Not applicable. no withdrawal period Withdrawal period is 0 days

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QA06AA02

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u engleski francuski talijanski latvijski litvanski portugalski finski švedski Norwegian

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Opis paketa:

Dostupan samo u francuski

Dostupan samo u francuski

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Domes Pharma

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

15/02/1989

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Europeenne De Pharmacotechnie Europhartech

Nadležno tijelo:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Broj odobrenja:

FR/V/0048193 1/1989

Datum promjene statusa odobrenja:

15/02/2009

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.