

File downloaded on 2026-04-26

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000033660>

# Laxatract 667 mg/ml oral solution

Heimilað

- Lactulose, liquid

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

Laxatract 667 mg/ml oral solution

### Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

### Marktegund:

Hundur

Köttur

### Leið stjórnslu:

Til inntöku

## Upplýsingar um lyf

### Virkt efni og styrkur:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

667.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

### Lyfjaform:

Saft

**ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):**

QA06AD11

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

**Staða leyfis:**

Gilt

---

**Heimilað í:**

Ítalía

---

**Fáanlegt í:**

Ítalía

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

---

**Markaðsleyfishafi:**

Dechra Regulatory B.V.

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

31/10/2019

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Feramed B.V.

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Ministry Of Health

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

105176

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

31/10/2019

---

**Umsjónarland (RMS):**

Holland

---

**Ferilsnúmer:**

NL/V/0241/001

---

**Þátttökulönd (CMS):**

Austurríki Belgía Búlgaría Króatía Kýpur Tékkland Danmörk Eistland  
Finnland Frakkland Þýskaland Grikkland Ungverjaland Ísland Írland Ítalía  
Lettland Litáen Lúxemborg Noregur Pólland Portúgal Rúmenía Slóvakía  
Slóvenía Spánn Svíþjóð Bretland (Norður-Írland)

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.