

Laxatract 667 mg/ml oral solution

Autorizzato

- Lactulose, liquid

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Laxatract 667 mg/ml oral solution

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Gatto

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

667.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Sciroppo

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QA06AD11

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Lituania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Dechra Regulatory B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

17/05/2021

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Feramed B.V.

Autorità responsabile:

State Food And Veterinary Service

Numero di autorizzazione:

LT/2/21/2657/001-003

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

17/05/2021

Stato membro di riferimento:

Paesi Bassi

Numero di procedura:

NL/V/0241/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Bulgaria Croazia Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia
Finlandia Francia Germania Grecia Ungheria Islanda Irlanda Italia Lettonia
Lituania Lussemburgo Norvegia Polonia Portogallo Romania Slovacchia
Slovenia Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

RV2657.pdf