

Laksans 500 g peroralni prašek

Neregistruotas

- Magnesium sulfate heptahydrate

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Laksans 500 g peroralni prašek

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Žirgas

Avis

Ožka

Kiaulė

Naudojimo būdas:

Įmaišyti į geriamąjį vandenį ar pieną

Įmaišyti į pašarą ar lesalą

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

500.00 gram(s) / 1.00 Maišelis

Vaisto forma:

Geriamieji milteliai

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**Įmaišyti į geriamąjį vandenį ar pieną:**

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai, pienas. 0 d.

Meso in organi: nič dni. Mleko: nič dni.

-

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai, pienas. 0 d.

-

Avis

- Skerdiena ir subproduktai, pienas. 0 d.

-

Ožka

- Skerdiena ir subproduktai, pienas. 0 d.

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

Įmaišyti į pašarą ar lesalą:

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai, pienas. 0 d.

-

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai, pienas. 0 d.

-

Avis

- Skerdiena ir subproduktai, pienas. 0 d.

•

Ožka

- Skerdiena ir subproduktai, pienas. 0 d.

•

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QA06AD04

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama be recepto

Registracijos statusas:

Surrendered

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Slovėnų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

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

Rinkodaros leidimo data:

29/11/2021

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Genera d.d.

Atsakinga institucija:

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

Registracijos numeris:

NP/V/0184/001

Registracijos statuso pasikeitimo data:

25/11/2022

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis ir ženklainimas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Jį galite rasti kita kalba žemiau.