

# Laksans 500 g peroralni prašek

Nav atļautas

- Magnesium sulfate heptahydrate

## Zāļu identifikācija

### Zāļu nosaukums:

Laksans 500 g peroralni prašek

### Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

### Mērķsugas:

Liellops

Zirgs

Aita

Kaza

Cūka

### Lietošanas veids:

lietošanai ar dzeramo ūdeni/ pienu

lietošanai ar barību

## Sīkāka informācija par zālēm

### Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

500.00 grams(i) / 1.00 Maiss

**Farmaceutiskā forma:**

Pulveris iekšķīgai lietošanai

---

**Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:****lietošanai ar dzeramo ūdeni/ pienu:**

- 

**Liellops**

- Meat and offal, milk. 0 diena Meso in organi: nič dni. Mleko: nič dni.

- 

**Zirgs**

- Meat and offal, milk. 0 diena

- 

**Aita**

- Meat and offal, milk. 0 diena

- 

**Kaza**

- Meat and offal, milk. 0 diena

- 

**Cūka**

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

**lietošanai ar barību:**

- 

**Liellops**

- Meat and offal, milk. 0 diena

- 

**Zirgs**

- Meat and offal, milk. 0 diena

- 

**Aita**

- Meat and offal, milk. 0 diena

- 

**Kaza**

- Meat and offal, milk. 0 diena

- 

**Cūka**

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

---

**Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:**

QA06AD04

---

**Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:**

Bezrecepšu veterinārās zāles

---

**Atļaujas statuss:**

Atsaukta

---

**Atļautas:**

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Iepakojuma apraksts:**

Pieejamas tikai [Slovenian](#)

---

## Papildu informācija

**Tiesību tips:**

Marketing Authorisation

---

**Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:**

Tiesiskais pamatojums, uz kuru neattiecas Direktīva 2001/82/EC

---

**Tirdzniecības atļaujas turētājs:**

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

---

**Tirdzniecības atļaujas datums:**

29/11/2021

---

**Ražošanas vietas sēriju izlaidei:**

Genera d.d.

---

**Atbildīgā iestāde:**

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

---

**Atļaujas numurs:**

NP/V/0184/001

---

**Atļaujas statusa maiņas datums:**

25/11/2022

---

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Apvienotais marķējuma un lietošanas instrukcijas teksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.