

Laxatract 667 mg/ml oral solution

Autorisert

- LACTULOSE, LIQUID

Product identification

Legemidlets navn:

Laxatract 667 mg/ml oral solution

Laxatract 667 mg/ml Sirup für Hunde und Katzen

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

hund

katt

Administrering:

Oral bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

667.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Sirup

Withdrawal period by route of administration:

Oral bruk:

- hund
- katt

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QA06AD11

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

DE

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Dechra Regulatory B.V.

Marketing authorisation date:

11/01/2019

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Feramed B.V.

Ansvarlig myndighet:

Godkjenningsnummer:

402489.00.00

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

11/01/2019

Referanse medlemsstat:

NL

Prosedyrenummer:

NL/V/0241/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE BG HR Kypros CZ DK EE FI FR DE EL HU IS Irland IT LV LT
LU NO PL PT RO SI SI ES SE

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000033635>