

Laxatract 667 mg/ml oral solution

Geautoriseerd

- LACTULOSE, LIQUID

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Laxatract 667 mg/ml oral solution

LAXATRACT 667 mg/ml sirop pentru caini si pisici

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Kat

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

667.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Stroop

Withdrawal period by route of administration:**Oraal gebruik:**

-

Hond

-

Kat

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**:**

QA06AD11

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Roemenië

Package description:Alleen beschikbaar in [English](#)Alleen beschikbaar in [English](#)Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Dechra Regulatory B.V.

Marketing authorisation date:

24/10/2019

Productielocaties partijvrijgifte:

Feramed B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Toelatingsnummer:

240134

Wijzigingsdatum status toelating:

21/10/2024

Rapporterende lidstaat:

Nederland

Procedurenummer:

NL/V/0241/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Bulgarije Kroatië Cyprus Tsjechië Denemarken Estland
Finland Frankrijk Duitsland Griekenland Hongarije IJsland Ierland Italië
Letland Litouwen Luxemburg Noorwegen Polen Portugal Roemenië Slowakije
Slovenië Spanje Zweden

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000033661>