

# 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 sirup pre psy a mačky

**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:**Slowakije

---

**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:**

7/01/2020

---

**Productielocaties partijvrijgifte:**

Feramed B.V.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Toelatingsnummer:**

96/061/DC/19-S

---

**Wijzigingsdatum status toelating:**

7/01/2020

---

**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](http://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/600000033643>