

LAXATIF BIOCANINA

Toegelaten

- Docusate sodium
- Sodium laurilsulfate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

LAXATIF BIOCANINA

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Kat

Hond

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

30.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

30.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Farmaceutische vorm:

Filmomhulde tablet

Wachttijd per toedieningsweg:**Oraal gebruik:**

-

Kat

- Not applicable. no withdrawal period Withdrawal period is 0 days

-

Hond

- Not applicable. no withdrawal period Withdrawal period is 0 days

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QA06AA02

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Fins](#) [Zweeds](#)
[Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Frankrijk

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Domes Pharma

Handelsvergunningsdatum:

15/02/1989

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Europeenne De Pharmacotechnie Europhartech

Verantwoordelijke instantie:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Vergunningsnummer:

FR/V/0048193 1/1989

Datum toelatingswijziging:

15/02/2009

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

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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