

File downloaded on 2026-04-11

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000033658>

# Laxatract 667 mg/ml oral solution

Autorisert

- Lactulose, liquid

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

Laxatract 667 mg/ml oral solution

---

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

**Målarter:**

hund  
katt

---

**Administrasjonsvei:**

Oral bruk

---

## Produktdetaljer

**Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
667.00 milligram / 1.00 milliliter

---

**Legemiddelform:**

Sirup

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater  
(ATCvet):**

QA06AD11

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

HU

---

**Tilgjengelig i:**

HU

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

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

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Dechra Regulatory B.V.

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

23/01/2019

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Feramed B.V.

---

**Ansvarlig myndighet:**

**Godkjenningsnummer:**

4026/X/19 NÉBIH ÁTI ( 50 ml tartály 5 ml fecskendő)

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

23/01/2019

---

**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

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)