

Laxatract 667 mg/ml oral solution

Autorisert

- Lactulose, liquid

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Laxatract 667 mg/ml oral solution

Laxatract 667 mg/ml saft handa hundum og köttum

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:
IS

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:
20/12/2018

Tilvirker for batchfrigivelse:
Feramed B.V.

Ansvarlig myndighet:
Icelandic Medicines Agency

Godkjenningsnummer:

IS/2/18/012/01

Status for endring av markedsføringstillatelse:

20/12/2018

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