

Laxatract 667 mg/ml oral solution

Autorizado

- LACTULOSE, LIQUID

Product identification

Nome do medicamento:

Laxatract 667 mg/ml oral solution

Laxatract 667 mg/ml sīrups suņiem un kaķiem

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

667.00 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Xarope

Withdrawal period by route of administration:

Via oral:

- Dog
 - Cat
-

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QA06AD11

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Letónia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Dechra Regulatory B.V.

Marketing authorisation date:

3/04/2019

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Feramed B.V.

Autoridade responsável:

Food And Veterinary Service

Número da autorização:

V/DCP/19/0010

Data de alteração do estado de autorização:

3/04/2019

Estado-Membro de referência:

Países Baixos

Número de procedimento:

NL/V/0241/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Bulgária Croácia Chipre República Checa Dinamarca Estónia
Finlândia França Alemanha Grécia Hungria Islândia Irlanda Itália Letónia
Lituânia Luxemburgo Noruega Polónia Portugal Roménia Eslováquia
Eslovénia Espanha Suécia

Disponível apenas em [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000033637>