

Laxatract 667 mg/ml oral solution

Godkänd

- LACTULOSE, LIQUID

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Laxatract 667 mg/ml oral solution

Laxatract 667 mg/mL sirup za pse i mačke

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Hund

Katt

Administreringsväg:

Oral användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

667.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Sirap

Karenstid per administreringsväg:

Oral användning:

-

Hund

-

Katt

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QA06AD11

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Kroatien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Dechra Regulatory B.V.

Godkännandedatum:

13/03/2019

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Feramed B.V.

Ansvarig myndighet:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Godkännandenummer:

UP/I-322-05/19-01/139

Datum för ändring av godkännandestatus:

13/03/2019

Referensmedlemsstat:

Nederländerna

Procedurnummer:

NL/V/0241/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Bulgarien Kroatien Cypern Tjeckien Danmark Estland
Finland Frankrike Tyskland Grekland Ungern Island Irland Italien Lettland
Litauen Luxemburg Norge Polen Portugal Rumänien Slovakien Slovenien
Spanien Sverige Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.