

Liquid Life Aid Concentrate for Oral Solution for Cattle, Pigs and Sheep

Myönnetty

- Glycine
- Potassium dihydrogen phosphate
- Sodium propionate
- Sodium chloride
- Glucose monohydrate

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Liquid Life Aid Concentrate for Oral Solution for Cattle, Pigs and Sheep

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta

Lammas

Sika

Antoreitti:

Suun kautta

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä English
38.75 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä English
25.43 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä English
2.63 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä English
53.75 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä English
306.68 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Oraaliliuos

Varoaika antoreiteittäin:

Suun kautta:

-

Nauta

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

-

Lammas

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 hour

-

Sika

- Meat and offal. 0 day
-

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QA07CQ02

Reseptistatus:

Ei vaadi eläinlääkemääräystä

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Myyntiluvan haltija:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Myyntiluvan myöntämispäivä:

1/10/1989

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

Vastaava viranomainen:

Health Products Regulatory Authority

Myyntilupanumero:

VPA22664/023/001

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

1/10/1989

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.