

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

Oprávněný

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

Product identification

Názov lieku:

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

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Perorálne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

38.75 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

25.43 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

2.63 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

53.75 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

306.68 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Perorálny roztok

Withdrawal period by route of administration:

Perorálne použitie:

-

Cattle

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

-

Sheep

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 hour

-

Pig

- Meat and offal. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QA07CQ02

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Írsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Marketing authorisation date:

1/10/1989

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

Zodpovedný orgán:

Health Products Regulatory Authority

Číslo registrácie:

VPA22664/023/001

Dátum zmeny stavu registrácie:

1/10/1989

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

Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.