

REHYDEX 2414 SOLUTION POUR PERFUSION

Разрешен

- Glucose monohydrate
- SORBITOL (E420)

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

REHYDEX 2414 SOLUTION POUR PERFUSION

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

жеребче

прасе

свиня

кон

овца

куче

теле

Начин на приложение:

Интравенозно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

264.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

140.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инфузионен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Интравенозно приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

-

жребче

- Meat and offal. 0 day Viande et abats : zéro jour. Lait : zéro jour.

- Milk. 0 day

-

прасе

- Meat and offal. 0 day

-

свиня

- Meat and offal. 0 day

-

кон

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

-

овца

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

-

теле

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

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QB05BA03

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Френски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Dopharma France

Дата на разрешение за търговия:

5/05/2009

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Dopharma France

Отговорен орган:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Номер на разрешението за търговия:

FR/V/9138745 7/2009

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

5/05/2014

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Package Leaflet and Labelling

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.