

# REHYDEX 2414

Valtuutettu

- Glucose
- SORBITOL (E420)

## Product identification

### Lääkkeen nimi:

REHYDEX 2414

### Vaikuttava aine:

Saatavissa vain [English](#)

Saatavissa vain [English](#)

### Kohde-eläinlaji(t):

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

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

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

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

Saatavissa vain [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

### Antoreitti:

## Product details

### **Vaikuttava aine / Vahvuus:**

Saatavissa vain [English](#)  
240.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Saatavissa vain [English](#)  
140.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Lääkemuoto:**

Infuusioneste, liuos

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

#### **Laskimoon:**

- Cattle
  - Pig
  - Sheep
  - Dog
  - Equid
- 

### **Anatomis-terapeuttis-kemiallinen koodi (ATCvet):**

QB05BA03

---

### **Toimituksen oikeudellinen asema:**

Eläinlääkemääräys

---

### **Myyntiluvan tila:**

Valid

---

### **Authorised in:**

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

---

### **Pakkauksen kuvaus:**

Saatavissa vain [French](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Myyntiluvan oikeusperusta:**

Saatavissa vain [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Myyntiluvan haltija:**

Dopharma France S.A.S.

---

**Marketing authorisation date:**

5/05/2009

---

**Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:**

Dopharma France

---

**Vastuullinen viranomainen:**

National Veterinary Medicines Agency

---

**Myyntiluvan numero:**

FR/V/9138745 7/2009

---

**Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:**

5/05/2014

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisesta kielestä alla.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000040511>