

REHYDEX 2414

Engedélyezett

- Glucose
- SORBITOL (E420)

Termék azonosítása

Készítmény neve:

REHYDEX 2414

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

csikó

malac

sertés

lóféle

juh

kutya

borjú

Alkalmazás módja:

Intravénás alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

240.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

140.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos infúzió

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intravénás alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

-

csikó

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

Viande et abats : zéro jour. Lait : zéro jour.

-

malac

- Meat and offal. 0 day

-

sertés

- Meat and offal. 0 day

-

lóféle

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

-

juh

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

-

borjú

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

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QB05BA03

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [French](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Dopharma France S.A.S.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

5/05/2009

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Dopharma France

Felelős hatóság:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Engedély száma:

FR/V/9138745 7/2009

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

5/05/2014

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.