

# REHYDEX 2414 SOLUTION POUR PERFUSION

Heimilað

- Glucose monohydrate
- SORBITOL (E420)

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

REHYDEX 2414 SOLUTION POUR PERFUSION

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

### Marktegund:

Nautgripir

Aðeins fáanlegt í [Bulgarian](#) [spænska](#) [tékkneska](#) [danska](#) [þýska](#) [eistneska](#) [gríska](#) [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [ungverska](#) [hollenska](#) [rúmenska](#) [finnska](#) [sænska](#) [Norwegian](#)

Svín (grís)

Svín

Hestur

Sauðkind

Hundur

Nautgripir (kálfur)

### Leið stjórnsýslu:

Til notkunar í bláæð

## Upplýsingar um lyf

### Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

264.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í enska

140.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Lyfjaform:

Innrennslislyf, lausn

---

### Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

#### Til notkunar í bláæð:

- 

#### Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 dagar

- 

#### Horse (foal)

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

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

- Mjólk. 0 dagar

- 

#### Svín (grís)

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- 

#### Svín

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- 

#### Hestur

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 dagar

- 

**Sauðkind**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar
- Mjólk. 0 dagar

- 

**Nautgripir (kálfur)**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar
- Mjólk. 0 dagar

---

**ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):**

QB05BA03

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

**Staða leyfis:**

Gilt

---

**Heimilað í:**

Frakkland

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fáanlegt í franska

---

## Aðrar upplýsingar

---

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fáanlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

---

**Markaðsleyfishafi:**

Dopharma France

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

5/05/2009

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Dopharma France

---

**Ábyrgt yfirvald:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

FR/V/9138745 7/2009

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

5/05/2014

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Package Leaflet and Labelling

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.