

# REHYDEX 2414 SOLUTION POUR PERFUSION

Atļautas

- Glucose monohydrate
- SORBITOL (E420)

## Zāļu identifikācija

### **Zāļu nosaukums:**

REHYDEX 2414 SOLUTION POUR PERFUSION

### **Aktīvā viela:**

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

### **Mērķsugas:**

Liellops

Zirgs (kumeļš)

Cūka (sivēns)

Cūka

Zirgs

Aita

Suns

Liellops (teļš)

### **Lietošanas veids:**

intravenozai lietošanai

## Sīkāka informācija par zālēm

### Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai English

264.00 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Pieejamas tikai English

140.00 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

---

### Farmaceitiskā forma:

šķīdums infūzijām

---

### Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida: intravenozai lietošanai:

- 

#### Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

- Piens. 0 diena

- 

#### Zirgs (kumeļš)

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

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

- Piens. 0 diena

- 

#### Cūka (sivēns)

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

- 

#### Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

- 

#### Zirgs

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

- Piens. 0 diena

- 

**Aita**

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena
- Piens. 0 diena

- 

**Liellops (teļš)**

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena
- Piens. 0 diena

---

**Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:**

QB05BA03

---

**Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:**

Recepšu veterinārās zāles

---

**Atļaujas statuss:**

Derīga

---

**Atļautas:**

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

---

**Iepakojuma apraksts:**

Pieejamas tikai [French](#)

---

## Papildu informācija

**Tiesību tips:**

Marketing Authorisation

---

**Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:**

Pieteikums ģenēriskām veterinārajām zālēm (Direktīvas 2001/82/EC 13.(1) pants)

---

**Tirdzniecības atļaujas turētājs:**

Dopharma France

---

**Tirdzniecības atļaujas datums:**

5/05/2009

---

**Ražošanas vietas sēriju izlaidei:**

Dopharma France

---

**Atbildīgā iestāde:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Atļaujas numurs:**

FR/V/9138745 7/2009

---

**Atļaujas statusa maiņas datums:**

5/05/2014

---

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Apvienotais marķējuma un lietošanas instrukcijas teksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.