

# REHYDEX 2414

Toegelaten

- Glucose
- SORBITOL (E420)

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

REHYDEX 2414

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

### **Doeldiersoort(en):**

Rund

Veulens

Biggen

Varken

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#) [Spaans](#) [Deens](#) [Duits](#) [Estlands](#) [Grieks](#) [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Hongaars](#) [Roemeense](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)

Schaap

Hond

Kalveren

### **Toedieningsweg:**

Intraveneus gebruik

## Productgegevens

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in Engels

240.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in Engels

140.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Farmaceutische vorm:**

Oplossing voor infusie

---

### **Wachttijd per toedieningsweg:**

#### **Intraveneus gebruik:**

- 

##### **Rund**

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

- 

##### **Veulens**

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

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

- 

##### **Biggen**

- Meat and offal. 0 day

- 

##### **Varken**

- Meat and offal. 0 day

- 

##### **Equid**

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

- 

### **Schaap**

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

- 

### **Kalveren**

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

---

## **Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QB05BA03

---

### **Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

### **Vergunningsstatus:**

Valid

---

### **Toegelaten in:**

Frankrijk

---

### **Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

---

## **Aanvullende informatie**

### **Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

### **Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

### **Handelsvergunninghouder:**

Dopharma France S.A.S.

---

**Handelsvergunningsdatum:**

5/05/2009

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Dopharma France

---

**Verantwoordelijke instantie:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Vergunningsnummer:**

FR/V/9138745 7/2009

---

**Datum toelatingswijziging:**

5/05/2014

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Package Leaflet and Labelling

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.