

# Rehydrate forte, poeder voor oraal gebruik

Registruotas

- Sodium hydrogen carbonate
- Potassium chloride
- Glycine
- Sodium chloride
- Glucose monohydrate

## Vaisto identifikaciniai duomenys

### **Vaisto pavadinimas:**

Rehydrate forte, poeder voor oraal gebruik

### **Veiklioji medžiaga:**

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

### **Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):**

Veršelis

Ėriukas

Kumeliukas

Šuo

Katė

### **Naudojimo būdas:**

Naudoti su geriamuoju vandeniu

---

## Vaisto duomenys

### Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

4.20 gram(s) / 1.00 Paketėlis

Pateikiama tik [Anglų](#)

0.29 gram(s) / 1.00 Paketėlis

Pateikiama tik [Anglų](#)

5.00 gram(s) / 1.00 Paketėlis

Pateikiama tik [Anglų](#)

5.70 gram(s) / 1.00 Paketėlis

Pateikiama tik [Anglų](#)

13.22 gram(s) / 1.00 Paketėlis

---

### Vaisto forma:

Geriamieji milteliai

---

### Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

#### Naudoti su geriamuoju vandeniu:

- 

##### Veršelis

- Skerdiena ir subproduktai. no withdrawal period zero days

- 

##### Ėriukas

- Skerdiena ir subproduktai. no withdrawal period zero days

- 

##### Kumeliukas

- Skerdiena ir subproduktai. no withdrawal period zero days

---

**Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:**

QA07CQ02

---

**Tiekimo teisinis statusas:**

Parduodama be recepto

---

**Registracijos statusas:**

Valid

---

**Registruota:**

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

---

**Pakuotės aprašymas:**

Pateikiama tik Nyderlandų

---

## Papildoma informacija

**Teisių tipas:**

Pateikiama tik Anglų Prancūzų Kroatų Italų Latvių Suomių Švedų Islandų Norwegian

---

**Vaisto registracijos teisinis pagrindas:**

Pateikiama tik Anglų Prancūzų Italų Latvių Norwegian

---

**Registruotojas:**

Intervet Nederland B.V.

---

**Rinkodaros leidimo data:**

12/02/1992

---

**Serijos išleidimo gamybos vietos:**

Labo Smeets

---

**Atsakinga institucija:**

Medicines Evaluation Board

---

**Registracijos numeris:**

REG NL 5054

---

**Registracijos statuso pasikeitimo data:**

12/12/2012

---

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumentai

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.