

REHIDRAVIT

Autorisert

- Caffeine
- Calcium chloride dihydrate
- Glucose monohydrate
- Inositol
- Magnesium chloride hexahydrate
- Nicotinamide
- Potassium chloride
- Pyridoxine hydrochloride
- Riboflavin
- Sodium acetate trihydrate
- Sodium chloride

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

REHIDRAVIT

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hingsteføll

kalv

lam

grisunge

hund

katt

Administrasjonsvei:

Subkutan bruk

Intraperitoneal bruk

Intravenøs bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

0.38 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

0.99 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

50.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

0.50 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

0.64 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

0.10 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

0.37 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

0.50 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

0.02 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk
5.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i Engelsk
7.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Subkutan bruk:

-

hingsteføll

- Slakt. 0 dag

-

kalv

- Slakt. 0 dag

-

lam

- Slakt. 0 dag

-

grisunge

- Slakt. 0 dag

Intraperitoneal bruk:

-

kalv

- Slakt. 0 dag

-

hingsteføll

- Slakt. 0 dag

-

lam

- Slakt. 0 dag

-

grisunge

- Slakt. 0 dag

Intravenøs bruk:

-

hingsteføll

- Slakt. 0 dag

-

kalv

- Slakt. 0 dag

-

lam

- Slakt. 0 dag

-

grisunge

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QB05BB02

Juridisk status for forsyning:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

RO

Tilgjengelig i:

RO

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Rumensk

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)
Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)
Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

16/11/2006

Tilvirker for batchfrigivelse:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Ansvarlig myndighet:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Godkjenningsnummer:

170201

Status for endring av markedsføringstillatelse:

9/02/2022

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.