

REHIDRAVIT

Ima dovoljenje za promet

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

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

REHIDRAVIT

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
tele

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Subkutana uporaba

Intraperitonealna uporaba

Intravenska uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

0.38 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

0.99 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

0.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v [English](#)

0.64 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

0.10 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

0.37 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

0.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

0.02 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Na voljo samo v English

7.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

Raztopina za injiciranje

Karenca glede na pot uporabe:

Subkutana uporaba:

-

Horse (colt)

- Meat and offal. 0 day

-

tele

- Meat and offal. 0 day

-

Sheep (lamb)

- Meat and offal. 0 day

-

Pig (piglet)

- Meat and offal. 0 day

Intraperitonealna uporaba:

-

tele

- Meat and offal. 0 day

•

Horse (colt)

- Meat and offal. 0 day

•

Sheep (lamb)

- Meat and offal. 0 day

•

Pig (piglet)

- Meat and offal. 0 day

Intravenska uporaba:

•

Horse (colt)

- Meat and offal. 0 day

•

tele

- Meat and offal. 0 day

•

Sheep (lamb)

- Meat and offal. 0 day

•

Pig (piglet)

- Meat and offal. 0 day

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil,
ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QB05BB02

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Ta podatek za to zdravilo ni na voljo.

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo v:

Romania

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Romanian](#)

Na voljo samo v [Romanian](#)

Na voljo samo v [Romanian](#)

Na voljo samo v [Romanian](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

16/11/2006

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Pristojni organ:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

170201

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

9/02/2022

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.