

# REHIDRAVIT

Godkänd

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

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

REHIDRAVIT

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

### **Djurslag:**

Finns tillgänglig endast på [bulgariska](#) [spanska](#) [danska](#) [tyska](#) [estniska](#) [engelska](#)  
[franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [ungerska](#) [nederländska](#) [rumänska](#) [finska](#) [isländska](#)  
[Norwegian](#)

Nöt (kalv)

Får (lamm)

Svin (smågris)

Hund

Katt

---

### **Administreringsväg:**

Subkutan användning

Intraperitoneal användning

Intravenös användning

---

## Ytterligare information om produkten

### **Aktiv substans och styrka:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

0.38 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

0.99 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

0.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

0.64 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

0.10 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

0.37 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

0.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska  
0.02 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska  
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska  
7.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Läkemedelsform:**

Injektionsvätska, lösning

---

### **Karenstid per administreringsväg:**

#### **Subkutan användning:**

- 

#### **Horse (colt)**

- Meat and offal. 0 dygn

- 

#### **Nöt (kalv)**

- Meat and offal. 0 dygn

- 

#### **Får (lamm)**

- Meat and offal. 0 dygn

- 

#### **Svin (smågris)**

- Meat and offal. 0 dygn

#### **Intraperitoneal användning:**

- 

#### **Nöt (kalv)**

- Meat and offal. 0 dygn

- 

#### **Horse (colt)**

- Meat and offal. 0 dygn

- 

#### **Får (lamm)**

- Meat and offal. 0 dygn

•

**Svin (smågris)**

- Meat and offal. 0 dygn

**Intravenös användning:**

•

**Horse (colt)**

- Meat and offal. 0 dygn

•

**Nöt (kalv)**

- Meat and offal. 0 dygn

•

**Får (lamm)**

- Meat and offal. 0 dygn

•

**Svin (smågris)**

- Meat and offal. 0 dygn

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QB05BB02

---

**Receptstatus:**

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Rumänien

---

**Tillgänglig i:**

Rumänien

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på [rumänska](#)  
Finns tillgänglig endast på [rumänska](#)  
Finns tillgänglig endast på [rumänska](#)  
Finns tillgänglig endast på [rumänska](#)

---

## Ytterligare information

### **Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

### **Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

### **Innehavare av godkännande för försäljning:**

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

---

### **Godkännandedatum:**

16/11/2006

---

### **Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

---

### **Ansvarig myndighet:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

### **Godkännandenummer:**

170201

---

### **Datum för ändring av godkännandestatus:**

9/02/2022

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.