

**ЗАТВЕРДЖЕНО**  
Наказ Міністерства охорони  
здоров'я України  
29.05.2019 № 1194  
Реєстраційне посвідчення  
№ UA/9267/01/01

**ЗМІНИ ВНЕСЕНО**  
Наказ Міністерства охорони  
здоров'я України  
03.08.2023 № 1397

**Заявник,  
країна:** **Оріон Корпорейшн, Фінляндія/  
Orion Corporation, Finland**

---

**Виробник,  
країна:** *Виробник, що здійснює контроль якості і випуск серій:*  
**Оріон Корпорейшн, Фінляндія/ Orion Corporation,  
Finland**  
*Виробник, що здійснює контроль якості:*  
**Ой Медфайлз Лтд, Фінляндія/ OY Medfiles Ltd, Finland**  
*Виробник, що здійснює виробництво, пакування, контроль  
якості і випуск серій:*  
**ТОВ Рецифарм Паретс, Іспанія/ Recipharm Parets, S.L.U.,  
Spain**

**ЗМІНИ  
ДО ІНСТРУКЦІЇ ДЛЯ МЕДИЧНОГО  
ЗАСТОСУВАННЯ ЛІКАРСЬКОГО ЗАСОБУ**

**REHYDRON OPTIM**

**РЕГІДРОН ОПТІМ**

**Порошок для орального розчину по 10,7 г у пакетах № 20**

Зміни до розділу «Основні фізико-хімічні властивості».

<b>Діюча редакція</b>	<b>Пропонована редакція</b>
<i>Основні фізико-хімічні властивості:</i> кристалічний порошок білого кольору з характерним лимонним запахом.	<i>Основні фізико-хімічні властивості:</i> кристалічний порошок білого або світло-жовтого кольору з характерним лимонним запахом.

**Старший менеджер з  
регуляторних питань  
Оріон Корпорейшн**



**Т.Б. Авдєєва**

Узгоджено з матеріалами  
реєстраційного досьє