

**ЗАТВЕРДЖЕНО**  
Наказ Міністерства охорони  
здоров'я України  
05.07.2019 № 1554  
Реєстраційне посвідчення  
№ UA/2065/01/01

**ЗМІНИ ВНЕСЕНО**  
Наказ Міністерства охорони  
здоров'я України  
17.07.2020 № 1286

**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 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**

**РЕГІДРОН**

**Порошок дозований по 18,9 г у пакетах № 20**

Зміни до розділу «Склад».

<b>Діюча редакція*</b>	<b>Пропонована редакція*</b>
<b>Склад:</b> <i>діючі речовини:</i> 1 пакет містить: калію хлорид 2,5 г; натрію хлорид 3,5 г; натрію цитрат 2,9 г; глюкоза безводна 10 г.	<b>Склад:</b> <i>діючі речовини:</i> 1 пакет містить: калію хлорид 2,5 г; натрію хлорид 3,5 г; натрію цитрат 2,9 г; глюкоза 10 г.

**Старший менеджер з  
регуляторних питань  
Оріон Корпорейшн**



**Т.Б. Авдєєва**

Узгоджено з матеріалами  
реєстраційного досьє