

Sterofundin Vet Care, solution for infusion for cattle, horses, sheep, goats, pigs, dogs and cats

Autoriseret

- L-Malic acid
- Sodium acetate trihydrate
- Calcium chloride dihydrate
- Magnesium chloride hexahydrate
- Potassium chloride
- Sodium chloride

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Sterofundin ISO B. Braun Vet Care Solution for infusion for cattle, horse, sheep, goat, pig, dog and cat

Sterofundin Vet Care, solution for infusion for cattle, horses, sheep, goats, pigs, dogs and cats

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg
Hund
Ged
Får
Hest
Kat
Svin

Administrationsvej:

Intravenøs anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

0.67 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

3.27 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

0.37 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

0.20 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

0.30 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

6.80 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Infusionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intravenøs anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 hour

-

Ged

- Milk. 0 hour
- Meat and offal. 0 dag

-

Får

- Meat and offal. 0 dag
- Milk. 0 hour

-

Hest

- Milk. 0 hour
- Meat and offal. 0 dag

-

Svin

- Meat and offal. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QB05BB01

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

B. Braun Melsungen AG

Dato for markedsføringstilladelse:

17/04/2025

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

B BRAUN MEDICAL S.A.

B. Braun Melsungen AG

Ansvarlig myndighed:

Health Products Regulatory Authority

Markedsføringstilladelsesnummer:

VPA10465/005/001

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

17/04/2025

Referencemedlemsstat:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Procedurenummer:

DE/V/0193/001

Berørte medlemsstater:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian

www.adrreports.eu/vet