

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

Zugelassen

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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind
Hund
Ziege
Schaf
Pferd
Katze
Schwein

Art der Anwendung:
intravenöse Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
0.67 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
3.27 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
0.37 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
0.20 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
0.30 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch
6.80 gram(s) / 1000.00 millilitre(s)

Darreichungsform:
Infusionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:
intravenöse Anwendung:

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Stunde

•

Ziege

- Milch. 0 Stunde
- Fleisch und Innereien. 0 Tag

•

Schaf

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Milch. 0 Stunde

•

Pferd

- Milch. 0 Stunde
- Fleisch und Innereien. 0 Tag

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QB05BB01

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Dänemark

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

B. Braun Melsungen AG

Zulassungsdatum:

4/09/2025

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

B BRAUN MEDICAL S.A.

B. Braun Melsungen AG

Zuständige Behörde:

Danish Medicines Agency

Zulassungsnummer:

73128

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

4/09/2025

Referenzmitgliedstaat:

Deutschland

Verfahrensnummer:

DE/V/0193/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Dänemark Frankreich Irland Italien Niederlande Polen
Portugal Rumaenien Spanien Schweden

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

2402582-paren-20250429.pdf