

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

Autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Perros

Caprino
Ovino
Caballos
Gatos
Porcino

Vía de administración:

Vía intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
0.67 Gramo(s) / 1000.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
3.27 Gramo(s) / 1000.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
0.37 Gramo(s) / 1000.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
0.20 Gramo(s) / 1000.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
0.30 Gramo(s) / 1000.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)
6.80 Gramo(s) / 1000.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución para perfusión

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intravenosa:

-

Bovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Hora(s)

-

Caprino

- Milk. 0 Hora(s)
- Meat and offal. 0 Día

•

Ovino

- Meat and offal. 0 Día
- Milk. 0 Hora(s)

•

Caballos

- Milk. 0 Hora(s)
- Meat and offal. 0 Día

•

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QB05BB01

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Irlanda

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

B. Braun Melsungen AG

Fecha de autorización de comercialización:

17/04/2025

Fabricante responsable de la liberación del lote:

B BRAUN MEDICAL S.A.

B. Braun Melsungen AG

Autoridad responsable:

Health Products Regulatory Authority

Número de autorización:

VPA10465/005/001

Fecha de modificación del estado de la autorización:

17/04/2025

Estado miembro de referencia:

Alemania

Número de procedimiento:

DE/V/0193/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Dinamarca Francia Irlanda Italia Países Bajos Polonia
Portugal Rumania; Rumanía España Suecia

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

2402582-paren-20250429.pdf