

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

Autorisert

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

## Produkt identifikasjon

### Legemidlets navn:

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

### Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

### Målarter:

storfe

hund

geit  
sau  
hest  
katt  
gris

---

### **Administrasjonsvei:**

Intravenøs bruk

---

## Produktdetaljer

### **Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
0.67 gram / 1000.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
3.27 gram / 1000.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
0.37 gram / 1000.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
0.20 gram / 1000.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
0.30 gram / 1000.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
6.80 gram / 1000.00 milliliter

---

### **Legemiddelform:**

Infusjonsvæske, oppløsning

---

### **Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

#### **Intravenøs bruk:**

- 

#### **storfe**

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 time

-

**geit**

- Melk. 0 time
- Slakt. 0 dag

•

**sau**

- Slakt. 0 dag
- Melk. 0 time

•

**hest**

- Melk. 0 time
- Slakt. 0 dag

•

**gris**

- Slakt. 0 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QB05BB01

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

Irland

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i Engelsk

Bare tilgjengelig i Engelsk

Bare tilgjengelig i Engelsk

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Søknad om veletablert bruk (Artikkel 13a i Direktiv No 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

B. Braun Melsungen AG

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

17/04/2025

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

B BRAUN MEDICAL S.A.

B. Braun Melsungen AG

---

**Ansvarlig myndighet:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Godkjenningsnummer:**

VPA10465/005/001

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

17/04/2025

---

**Referanse medlemsstat:**

DE

---

**Prosedyrenummer:**

DE/V/0193/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

AT BE DK FR Irland IT NL PL PT RO ES SE

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

2402582-paren-20250429.pdf