

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

Autorisert

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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

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:

IT

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:

2/07/2025

Tilvirker for batchfrigivelse:

B BRAUN MEDICAL S.A.

B. Braun Melsungen AG

Ansvarlig myndighet:

European Medicines Agency

Godkjenningsnummer:

105912

Status for endring av markedsføringstillatelse:

30/06/2025

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

Dokumenter

Combined File of all Documents

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

2402582-paren-20250429.pdf