

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:

ES

Tilgjengelig i:

ES

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:

10/10/2019

Tilvirker for batchfrigivelse:

B BRAUN MEDICAL S.A.

B. Braun Melsungen AG

Ansvarlig myndighet:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Godkjenningsnummer:

3824 ESP

Status for endring av markedsføringstillatelse:

11/10/2019

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

Summary of Product Characteristics

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

Labelling

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

Package Leaflet

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

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