

Steriel Excipients BI AH

Oplosmiddel voor parenteraal gebruik

Autoriseret

- Water for injection

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Steriel Excipients BI AH Oplosmiddel voor parenteraal gebruik

Excipient Sterile BI AH Solvant pour préparation parentérale

Steriles Lösungsmittel BI AH Lösungsmittel zur Herstellung von Parenteralia

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [English](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)

[Hungarian](#) [Romanian](#)

Administrationsvej:

Administrationsvej ikke angivet

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

1.00 millilitre(s) / 1.00 Other

Lægemiddelform:

Solvens til parenteral anvendelse

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**Administrationsvej ikke angivet:**

-

Unspecified

- All relevant tissues. no withdrawal period

Read the product information of the lyophilisate used

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QV07AB

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Boehringer Ingelheim Animal Health Belgium S.A.

Dato for markedsføringstilladelse:

23/06/1994

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarlig myndighed:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Markedsføringstilladelsesnummer:

BE-V166092

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

19/11/2020

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Indlægsseddel

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000087030>