

Steriel Excipiens BI AH

Oplosmiddel voor parenteraal gebruik

Awtorizzat

- Water for injection

Product identification

Isem tal-mediċina:

Steriel Excipiens BI AH Oplosmiddel voor parenteraal gebruik

Excipient Sterile BI AH Solvant pour préparation parentérale

Steriles Lösungsmittel BI AH Lösungsmittel zur Herstellung von Parenteralia

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [English](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [English](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Ma tapplikax ir-rotta minn fejn jingħata

Product details

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [English](#)

1.00 millilitre(s) / 1.00 Other

Forma farmaċewtika:

Solvent għall-użu parenterali

Withdrawal period by route of administration:

Ma tapplikax ir-rotta minn fejn jingħata:

-

Unspecified

- All relevant tissues. no withdrawal period

Read the product information of the lyophilisate used

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QV07AB

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Authorised in:

Disponibbli biss fi [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibbli biss fi [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [English](#) [Italian](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Boehringer Ingelheim Animal Health Belgium S.A.

Marketing authorisation date:

23/06/1994

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autorità responsabili:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numru tal-awtorizzazzjoni:

BE-V166092

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

19/11/2020

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

Fuljett ta' tagħrif

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

Tikkettar

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.