

# Steriel Excipients BI AH

## Oplosmiddel voor parenteraal gebruik

Autorizado

- Water for injection

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

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

### Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

### Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [alemão](#) [inglês](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [romeno](#)

### Via de administração:

Via de administração não especificada

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

1.00 mililitro(s) / 1.00 Other

---

**Forma farmacêutica:**

Solvente/veículo para uso parentérico

---

**Intervalo de segurança por via de administração:**

**Via de administração não especificada:**

- 

**Unspecified**

- All relevant tissues. no withdrawal period

Read the product information of the lyophilisate used

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QV07AB

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Bélgica

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em inglês

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês Norwegian

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em inglês italiano

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Boehringer Ingelheim Animal Health Belgium S.A.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

23/06/1994

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Autoridade responsável:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Número da autorização:**

BE-V166092

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

19/11/2020

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

## Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.