

# Steriel Excipiens BI AH Oplosmiddel voor parenteraal gebruik

Autorizado

- Water for injection

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

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

---

### **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.