

File downloaded on 2026-05-14

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/bg/600000062765>

PolyVar Yellow 275 mg bee-hive strip

Разрешен

- Flumethrin

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

PolyVar Yellow 275 mg bee-hive strip

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

медоносна пчела

Начин на приложение:

Прилагане в кошер

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)
0.28 gram(s) / 1.00 Лента

Фармацевтична форма:

Лента за пчелен кошер

Карентен срок по начин на приложение:

Прилагане в кошер:

-

медоносна пчела

- Honey. 0 day Do not use during honey flow.

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QP53AC05

Режим на отпускане:

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Наличен в:

Croatia

Описание на опаковката:

Налично само в [Хърватски](#)

Налично само в [Хърватски](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Elanco Animal Health GmbH

Дата на разрешение за търговия:

27/02/2017

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Отговорен орган:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Номер на разрешението за търговия:

UP/I-322-05/22-01/7

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

18/12/2024

Референтна държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Процедурен номер:

DE/V/0161/001

Засегната държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски
Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Гръцки Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Латвийски Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски
Norwegian

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

2402276-paren-20210122.pdf