

Varroxa! 0,71 g/g bee-hive powder

Разрешен

- Oxalic acid dihydrate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Varroxa! 0,71 g/g bee-hive powder

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

медоносна пчела

Начин на приложение:

Прилагане чрез небулизирание

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
1.00 gram(s) / 1.00 gram(s)

Фармацевтична форма:

Прах за пчелен кошер

Карентен срок по начин на приложение:

Прилагане чрез небулизирание:

•

медоносна пчела

- Honey. no withdrawal period Nul dagen

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QP53AG03

Режим на отпускане:

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

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

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

Описание на опаковката:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

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](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Andermatt BioVet GmbH

Дата на разрешение за търговия:

8/09/2023

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Andermatt BioVet GmbH

Отговорен орган:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Номер на разрешението за търговия:

FR/V/4010336 7/2023

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

8/09/2023

Референтна държава членка:

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

Процедурен номер:

NL/V/0402/001

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

Package Leaflet and Labelling

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.