

Thymovar

Registrováno

- Thymol

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Thymovar

THYMOVAR

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Včely

Cesta podání:

Podání ve včelím úlu

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

15.00 gram(s) / 1.00 Strip

Léková forma:

Proužek do úlu

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Podání ve včelím úlu:

-

Včely

- Med. no withdrawal period zero days

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):
QP53AX22

Právní status výdeje:

Volně prodejný

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Itálie

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Andermatt BioVet GmbH

Datum registrace:

8/05/2009

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Andermatt BioVet GmbH

Příslušný orgán:

Ministry Of Health

Registrační číslo:

103879

Datum změny stavu registrace:

8/05/2009

Referenční členský stát:

Nizozemsko

Číslo procedury:

NL/V/0120/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Chorvatsko Kypr Česko Francie Německo Řecko Maďarsko
Itálie Polsko Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko Španelsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na
adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.