

# M-1 AER 240 mg/ml koncentrát na roztok do úľa

Autoriseret

- Tau-fluvalinate

## Produktidentifikation

**Lægemiddelnavn:**

M-1 AER 240 mg/ml koncentrát na roztok do úľa

**Aktiv substans:**

Kun tilgængelig på [English](#)

**Dyreart:**

Honningbi

**Administrationsvej:**

Massebehandling ved nebulisering

Anvendelse i bistade

## Produktoplysninger

**Aktiv substans og styrke:**

Kun tilgængelig på [English](#)

240.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Lægemiddelform:**

Kun tilgængelig på [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QP53AC10

---

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Gyldig

---

**Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Slovak](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Vyzkumny ustav vcelarsky s.r.o.

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

13/04/2011

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Vyzkumny ustav vcelarsky s.r.o.

---

**Ansvarlig myndighed:**

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

96/006/11-S

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

13/04/2011

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

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

## Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.