

Oxuvar 5,7 %, 41,0 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Lösung für Honigbienen

Zugelassen

- Oxalic acid dihydrate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Oxuvar 5.7%, 41.0 mg/ml concentrate for solution for honey bees

OXUVAR 5,7%, 41,0 mg/ml concentraat voor oplossing voor honingbijen

Oxuvar 5,7%, 41,0 mg/ml solution à diluer pour abeilles

Oxuvar 5,7 %, 41,0 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Lösung für Honigbienen

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Honigbiene

Art der Anwendung:

Anwendung im Bienenstock

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

57.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Spray zur Anwendung auf der Haut, Lösung

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QP53AG03

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Belgien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Andermatt BioVet GmbH

Zulassungsdatum:

7/02/2017

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Andermatt BioVet GmbH

Zuständige Behörde:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Zulassungsnummer:

BE-V505404

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

7/02/2017

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0214/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Kroatien Tschechische Republik Deutschland Ungarn
Italien Portugal Slowakei Slowenien

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 18/08/2025

Herunterladen

Packungsbeilage

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 18/08/2025

[Herunterladen](#)

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 18/08/2025

[Herunterladen](#)