

VarroMed 44 mg/ml + 5 mg/ml - bee-hive dispersion

Zugelassen

- Oxalic acid dihydrate
- Formic acid

Produktidentifikation

Arzneimittel:

VarroMed 44 mg/ml + 5 mg/ml - bee-hive dispersion

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Honigbiene

Art der Anwendung:

Anwendung im Bienenstock

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

43.75 milligram(s) / 1.00 Flasche

Verfügbar nur in [englisch](#)

5.09 milligram(s) / 1.00 Flasche

Darreichungsform:

Dispersion für den Bienenstock

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**Anwendung im Bienenstock:**

-

Honigbiene

- Honig. 0 Tag Zero days

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

QP53AG30

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Österreich , Belgien , Bulgarien , Kroatien , Zypern , Tschechische Republik , Dänemark , Estland , Finnland , Frankreich , Deutschland , Griechenland , Ungarn , Island , Irland , Italien , Lettland , Liechtenstein , Litauen , Luxemburg , Malta , Niederlande , Norwegen , Polen , Portugal , Rumänien , Slowakei , Slowenien , Spanien , Schweden ,

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch isländisch Norwegian

Verfügbar in:

Belgien , Bulgarien , Deutschland , Frankreich , Griechenland , Irland , Italien , Kroatien , Litauen , Luxemburg , Niederlande , Polen , Portugal , Rumänien , Slowakei , Slowenien , Spanien , Tschechische Republik , Ungarn , United Kingdom (Northern Ireland) , Österreich

Packungsbeschreibung:

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:

BeeVital GmbH

Zulassungsdatum:

2/02/2017

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Lichtenheldt GmbH

Labor LS SE & Co. KG

Zuständige Behörde:

European Commission

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

2/02/2017

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 18/07/2023

Herunterladen

ema-puar-varromed-v-2723-par-en.pdf