

Dany's BienenWohl 39.4 mg/ml - Powder and solution for bee-hive dispersion

Zugelassen

- Oxalic acid dihydrate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Dany's BienenWohl 39.4 mg/ml - Powder and solution for bee-hive dispersion

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Honigbiene

Art der Anwendung:

Anwendung im Bienenstock

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

34.90 gram(s) / 1.00 Flasche

Darreichungsform:

Pulver und Lösung zur Herstellung einer Dispersion für den Bienenstock

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

-

Honigbiene

- Honig. 0 Tag Zero days

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärkode (ATCvet-Code):

QP53AG03

Abgaberegelung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch 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 , Rumaenien , Slowakei , Slowenien , Spanien , Schweden ,

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch isländisch Norwegian

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:

Dany Bienenwohl GmbH

Zulassungsdatum:

14/06/2018

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

Zuständige Behörde:

European Commission

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

14/06/2018

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to

www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Combined File of all Documents

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 10/01/2024

[Herunterladen](#)

ema-puar-danys-bienenwohl-v-4667-par-en.pdf