

VarroMed 660 mg + 75 mg - bee-hive dispersion

Autorisiert

- Oxalic acid dihydrate
- Formic acid

Product identification

Name des Arzneimittels:

VarroMed 660 mg + 75 mg - bee-hive dispersion

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Honigbiene

Art der Anwendung:

Anwendung im Bienenstock

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

656.25 milligram(s) / 1.00 Beutel

Verfügbar nur in [English](#)

76.35 milligram(s) / 1.00 Beutel

Darreichungsform:

Dispersion für den Bienenstock

Withdrawal period by route of administration:

Anwendung im Bienenstock:

-

Honigbiene

- Honig. 0 Tag Zero days

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

QP53AG30

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised 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 [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

BeeVital GmbH

Marketing authorisation date:

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

Documents

Combined File of all Documents

Deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 18/07/2023

[Herunterladen](#)

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000000230>