

PolyVar Yellow 275 mg bee-hive strip

Zugelassen

- Flumethrin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

PolyVar Yellow 275 mg bee-hive strip

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Honigbiene

Art der Anwendung:

Anwendung im Bienenstock

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)
0.28 gram(s) / 1.00 Streifen

Darreichungsform:

imprägnierter Streifen für den Bienenstock

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

Anwendung im Bienenstock:

-

Honigbiene

- Honig. 0 Tag Do not use during honey flow.

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

QP53AC05

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Kroatien

Verfügbar in:

Kroatien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [kroatisch](#)

Verfügbar nur in [kroatisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#)

Zulassungsinhaber:

Elanco Animal Health GmbH

Zulassungsdatum:

27/02/2017

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Zuständige Behörde:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Zulassungsnummer:

UP/I-322-05/22-01/7

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

18/12/2024

Referenzmitgliedstaat:

Deutschland

Verfahrensnummer:

DE/V/0161/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Zypern Tschechische Republik
Dänemark Estland Frankreich Griechenland Ungarn Italien Luxemburg
Niederlande Polen Portugal Rumaenien Slowakei Slowenien Spanien
Schweden

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

Kombinierte Datei aller Dokumente

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

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

2402276-paren-20210122.pdf