

# Oxalsäure Bernburg 40 mg/ml Konzentrat zur Herstellung einer Lösung für Honigbienen

Zugelassen

- Oxalic acid dihydrate

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Oxalsäure Bernburg 40 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](#)  
56.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

### **Darreichungsform:**

Lösung für den Bienenstock

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**Anwendung im Bienenstock:**

•

**Honigbiene**

- Honig. 0 Tag

---

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

QP53AG03

---

**Abgaberegulung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Deutschland

---

**Packungsbeschreibung:**

(ID2) 460 Milliliter: 1 Flasche (Polyethylen hoher Dichte) mit 460 Milliliter, verschlossen mit Schraubdeckel (Polypropylen)

(ID1) 230 Milliliter: 1 Flasche (Polyethylen hoher Dichte) mit 230 Milliliter, verschlossen mit Schraubdeckel (Polypropylen)

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

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

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Serumwerk Bernburg AG

---

**Zulassungsdatum:**

2/12/2022

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Serumwerk Bernburg AG

---

**Zuständige Behörde:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

V7009428.00.00

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

2/12/2022

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

7009428-parde-20221129.pdf