

Oxuvor 5.7%, 41.0 mg/ml concentrate for solution for honey bees

Autorizado

- Oxalic acid dihydrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Oxuvor 5.7%, 41.0 mg/ml concentrate for solution for honey bees

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Abejas

Vía de administración:

Uso en las colmenas

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
57.40 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución para pulverización cutánea

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):
QP53AG03

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Alemania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Andermatt BioVet GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

31/10/2016

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Andermatt BioVet GmbH

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

402355.00.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

6/10/2021

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0214/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Croacia República Checa Alemania Hungría Italia Portugal
Eslovaquia Eslovenia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.