

Thymovar

Autorizado

- Thymol

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Thymovar

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](#)
15.00 Gramo(s) / 1.00 Tira

Forma farmacéutica:

Tira para colmenas

Tiempo de espera por vía de administración:

Uso en las colmenas:

•

Abejas

- Honey. 0 Día

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

QP53AX22

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:

Italia

Descripción del formato:

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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Andermatt BioVet GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

8/05/2009

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Andermatt BioVet GmbH

Autoridad responsable:

Ministry Of Health

Número de autorización:

103879

Fecha de modificación del estado de la autorización:

8/05/2009

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0120/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Croacia Chipre República Checa Francia Alemania Grecia
Hungría Italia Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia
España

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.