

# VarroMed 44 mg/ml + 5 mg/ml - bee-hive dispersion

Autorizado

- Oxalic acid dihydrate
- Formic acid

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

VarroMed 44 mg/ml + 5 mg/ml - bee-hive dispersion

---

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

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](#)

43.75 Miligramo(s) / 1.00 Frasco

Disponible únicamente en [English](#)

5.09 Miligramo(s) / 1.00 Frasco

---

**Forma farmacéutica:**

Dispersión para colmenas

---

**Tiempo de espera por vía de administración:****Uso en las colmenas:**

- 

**Abejas**

- Honey. 0 Día  
Zero days

---

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

QP53AG30

---

**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:**

Austria , Bélgica , Bulgaria , Croacia , Chipre , República Checa , Dinamarca , Estonia , Finlandia , Francia , Alemania , Grecia , Hungría , Islandia , Irlanda , Italia , Letonia , Liechtenstein , Lituania , Luxemburgo , Malta , Países Bajos , Noruega , Polonia , Portugal , Rumania; Rumanía , Eslovaquia , Eslovenia , España , Suecia ,  
Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Disponible en:**

Alemania , Austria , Bulgaria , Bélgica , Croacia , Eslovaquia , Eslovenia , España , Francia , Grecia , Hungría , Irlanda , Italia , Lituania , Luxemburgo , Países Bajos , Polonia , Portugal , República Checa , Rumania; Rumanía ,  
United Kingdom (Northern Ireland)

---

**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](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

BeeVital GmbH

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

2/02/2017

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Lichtenheldt GmbH  
Labor LS SE & Co. KG

---

**Autoridad responsable:**

European Commission

---

**Número de autorización:**

No se dispone de esta información para este medicamento.

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

2/02/2017

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Español (PDF)

Publicado el: 18/07/2023

[Descargar](#)

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