

# Varidol 125 mg/ml roztok do úľa

Autorizado

- Amitraz

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Varidol 125 mg/ml roztok do úľa

---

**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](#)  
125.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Solución para colmenas

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Uso en las colmenas:**

- 

## **Abejas**

- Honey. 0 Día

Honey: Zero days. The treated honeycomb wax must not be used for food or pharmaceutical purposes.

---

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

QP53AD01

---

### **Condiciones de dispensación:**

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

---

### **Estado de la autorización:**

Autorizado

---

### **Autorizado en:**

Eslovaquia

---

### **Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Slovak](#)

---

## 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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Titular de la autorización de comercialización:**

Vyzkumny ustav vcelarsky s.r.o.

---

### **Fecha de autorización de comercialización:**

17/07/1995

---

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

Vyzkumny ustav vcelarsky, s.r.o.

---

**Autoridad responsable:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Número de autorización:**

96/0047/95-S

---

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

17/07/1995

---

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

## Documentos

Combined File of all Documents

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