

# PolyVar Yellow 275 mg bee-hive strip

Autorizado

- Flumethrin

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

PolyVar Yellow 275 mg bee-hive strip

---

**Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Abejas

---

**Vía de administración:**

Uso en las colmenas

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponibile únicamente en [English](#)  
0.28 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 Do not use during honey flow.

---

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

QP53AC05

---

**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

---

**Disponible 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](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Elanco GmbH

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

6/03/2017

---

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

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

---

**Autoridad responsable:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Número de autorización:**

402276.00.00

---

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

3/03/2022

---

**Estado miembro de referencia:**

Alemania

---

**Número de procedimiento:**

DE/V/0161/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Bulgaria Croacia Chipre República Checa Dinamarca Estonia  
Francia Grecia Hungría Italia Luxemburgo Países Bajos Polonia Portugal  
Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia España Suecia

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

---

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 (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

2402276-paren-20210122.pdf