

BAYVAROL 3,6 mg TIRAS PARA COLMENAS

Autorizado

- Flumethrin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

BAYVAROL 3,6 mg TIRAS PARA COLMENAS

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](#)
3.60 Miligramo(s) / 1.00 Tira

Forma farmacéutica:

Tira para colmenas

Tiempo de espera por vía de administración:

Uso en las colmenas:

-

Abejas

- Honey. 0 Día
- Honey. no withdrawal period

Other bee produce should not be taken for human consumption until the spring following treatment

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](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

España

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

Titular de la autorización de comercialización:

Elanco Animal Health GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

18/12/2006

Fabricante responsable de la liberación del lote:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

1713 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

18/12/2006

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0257/001

Estados miembros afectados:

Irlanda

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Español (PDF)

Publicado el: 29/11/2025

[Descargar](#)

Prospecto

Español (PDF)

Publicado el: 29/11/2025

[Descargar](#)

Etiquetado

Español (PDF)

Publicado el: 29/11/2025

[Descargar](#)

Combined File of all Documents

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