

Varroxa 0,71 g/g bee-hive powder

Autorizado

- Oxalic acid dihydrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Varroxa 0,71 g/g bee-hive powder

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Abejas

Vía de administración:

Nebulización

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)

1.00 Gramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Polvo para colmenas

Tiempo de espera por vía de administración:

Nebulización:

-

Abejas

- Honey. no withdrawal period Nul dagen

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

QP53AG03

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

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

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](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Andermatt BioVet GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

9/09/2023

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Andermatt BioVet GmbH

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

V7013210.00.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

9/09/2023

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0402/001

Estados miembros afectados:

Austria Croacia República Checa Estonia Francia Alemania Grecia Hungría
Letonia Lituania Polonia Portugal 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.