

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

Volitatud

- Oxalic acid dihydrate
- Formic acid

## Ravimi identifitseerimine

### Ravimi nimetus:

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

### Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

### Loomaliigid:

meemesilane

### Manustamisviis:

Tarusisene

## Ravimiandmed

### Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

43.75 milligram(s) / 1.00 Pudel

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

5.09 milligram(s) / 1.00 Pudel

**Ravimvorm:**

Taru ravimdispersioon

---

**Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:****Tarusisene:**

- 

**meemesilane**

- mesi. 0 day Zero days

---

**Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:**

QP53AG30

---

**Ravimi kuuluvus:**

Käsimüügiravim - veterinaarravim

---

**Müügiloa staatus:**

Valid

---

**Müügiluba riikides:**

Austria , Belgia , Bulgaaria , Horvaatia , Küpros , Tšehhi , Taani , Eesti , Soome , Prantsusmaa , Saksamaa , Kreeka , Ungari , Island , Iirimaa , Itaalia , Läti , Liechtenstein , Leedu , Luksemburg , Malta , Holland , Norra , Poola , Portugal , Rumeenia , Slovakkia , Sloveenia , Hispaania , Rootsi , Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

---

**Saadaval:**

Austria , Belgia , Bulgaaria , Hispaania , Holland , Horvaatia , Iirimaa , Itaalia , Kreeka , Leedu , Luksemburg , Poola , Portugal , Prantsusmaa , Rumeenia , Saksamaa , Slovakkia , Sloveenia , Suurbritannia (Põhja-Iirimaa) , Tšehhi , Ungari

---

**Pakendi kirjeldus:**

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

---

## Lisateave

**Loa liik:**

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Ravimi müügiloa õiguslik alus:**

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Müügiloa hoidja:**

BeeVital GmbH

---

**Müügiloa kuupäev:**

2/02/2017

---

**Partii vabastamise tootmiskohad:**

Lichtenheldt GmbH

Labor LS SE & Co. KG

---

**Vastutav asutus:**

European Commission

---

**Müügiloa number:**

See teave selle ravimi kohta puudub.

---

**Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:**

2/02/2017

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumendid

Combined File of all Documents

eesti (PDF)

Avaldatud: 18/07/2023

[Lae alla](#)

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