

File downloaded on 2026-04-26

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/et/600000094040>

AB VAR C

Volitatud

- Coumafos

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

AB VAR C

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

meemesilane

Manustamisviis:

Tarusisene

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)
400.00 milligram(s) / 1.00 Tablett

Ravimvorm:

Tablett

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:

Tarusisene:

-

meemesilane

- mesi. no withdrawal period

мед - нула дни. Третирането трябва да се извърши след края на медосбора. Да не се прилага непосредствено преди и по време на медосбора. Остатъците от поставената в кошера таблетка трябва да се отстраняват най-малко 6 седмици преди началото на медосбора.

Veterinaarravimite anotoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QP53AF

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Bulgaaria

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [Bulgarian](#)

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

Müügiloa hoidja:

Spektromed EOOD

Müügiloa kuupäev:

22/03/2017

Partii vabastamise tootmiskohad:

Spektromed EOOD

Vastutav asutus:

Bulgarian Food Safety Authority

Müügiloa number:

0022-2446

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

24/10/2019

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet