

Varroxal 0,71 g/g bee-hive powder

Volitatud

- Oxalic acid dihydrate

Product identification

Ravimi nimetus:

Varroxal 0,71 g/g bee-hive powder

Varroxal 0,71 g/g Proszek do stosowania w ulu

Toimeaine:

Turustatakse ainult [English](#)

Loomaliigid:

meemesilane

Manustamisviis:

Nebulisatsioon

Product details

Toimeaine / Tugevus:

Turustatakse ainult [English](#)

1.00 gram(s) / 1.00 gram(s)

Ravimvorm:

Taru ravimpulber

Withdrawal period by route of administration:

Nebulisatsioon:

-

meemesilane

- mesi. no withdrawal period Nul dagen

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kohane kood:

QP53AG03

Õiguslik tarnestaatus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Authorised in:

Poola

Pakendi kirjeldus:

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Turustatakse ainult [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Turustatakse ainult [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Andermatt BioVet GmbH

Marketing authorisation date:

23/01/2024

Partii vabastamise tootmiskohad:

Andermatt BioVet GmbH

Vastutav asutus:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Authorisation number:

3299

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

23/01/2024

Viiteliikmesriik:

Holland

Müügiloamenetluse number:

NL/V/0402/001

Asjaomased liikmesriigid:

Austria Horvaatia Tšehhi Eesti Prantsusmaa Saksamaa Kreeka Ungari Läti
Leedu Poola Portugal Slovakkia Sloveenia Hispaania
Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/700000011148>