

# VarroMed 660 mg + 75 mg - bee-hive dispersion

Autorisé

- Oxalic acid dihydrate
- Formic acid

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

VarroMed 660 mg + 75 mg - bee-hive dispersion

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Abeille

### Voie d'administration:

Traitement dans la ruche

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

656.25 milligram(s) / 1.00 Sachet

Disponible uniquement en [Anglais](#)

76.35 milligram(s) / 1.00 Sachet

**Forme pharmaceutique:**

Dispersion pour ruche

---

**Temps d'attente par voie d'administration:****Traitement dans la ruche:**

- 

**Abeille**

- Miel. 0 day Zero days

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QP53AG30

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire non soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Autriche , Belgique , Bulgarie , Croatie , Chypre , Tchéquie , Danemark , Estonie , Finlande , France , Allemagne , Grèce , Hongrie , Islande , Irlande , Italie , Lettonie , Liechtenstein , Lituanie , Luxembourg , Malte , Pays-Bas , Norvège , Pologne , Portugal , Roumanie , Slovaquie , Slovénie , Espagne , Suède , Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Anglais

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en Anglais Italian Latvian Norwegian

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

BeeVital GmbH

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

2/02/2017

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Lichtenheldt GmbH  
Labor LS SE & Co. KG

---

**Autorité responsable:**

European Commission

---

**Numéro de l'autorisation:**

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

2/02/2017

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

français (PDF)

Publié le: 18/07/2023

[Télécharger](#)

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