

Varroxal 0,71 g/g bee-hive powder

Autorisé

- Oxalic acid dihydrate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Varroxal 0,71 g/g bee-hive powder

Varroxal, 710mg/g, Prášek do úlu

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Abeille

Voie d'administration:

Administration par nébulisation

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

1.00 gram(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Poudre pour ruche

Temps d'attente par voie d'administration:

Administration par nébulisation:

-

Abeille

- Miel. no withdrawal period Nul dagen

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

QP53AG03

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Tchéquie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

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:

Andermatt BioVet GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

21/11/2023

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

Andermatt BioVet GmbH

Autorité responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numéro de l'autorisation:

96/061/23-C

Date de modification du statut de l'autorisation:

21/11/2023

État membre de référence:

Pays-Bas

Numéro de procédure:

NL/V/0402/001

États membres concernés:

Autriche Croatie Tchéquie Estonie France Allemagne Grèce Hongrie
Lettonie Lituanie Pologne Portugal Slovaquie Slovénie Espagne
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet