

Oxuvár 5.7%, 41.0 mg/ml Concentrate for Solution for Honey Bees

Heimilað

- Oxalic acid dihydrate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Oxuvár 5.7%, 41.0 mg/ml Concentrate for Solution for Honey Bees

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Býfluga

Leið stjórnýslu:

Til notkunar í býbú

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
57.40 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Húðúði, lausn

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QP53AG03

Lögformleg staða:

Aðeins fánlegt í [tékkneska](#) [eistneska](#) [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Portuguese](#) [rúmenska](#) [slóvenska](#) [finnska](#) [sænska](#) [Norwegian](#)

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Bretland (Norður-Írland)

Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Andermatt BioVet GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

28/10/2016

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Andermatt BioVet GmbH

Ábyrgt yfirvald:

The Veterinary Medicines Directorate

Markaðsleyfisnúmer:

Vm 36234/4001

Dagsetning á breytingu stöðu:

4/06/2021

Umsjónarland (RMS):

Holland

Ferilsnúmer:

NL/V/0214/001

Þáttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Króatía Tékkland Þýskaland Ungverjaland Ítalía Portúgal
Slóvakía Slóvenía Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.