

# Varroxal 0,71 g/g bee-hive powder

Autorizzato

- Oxalic acid dihydrate

## Product identification

### Denominazione del medicinale:

Varroxal 0,71 g/g bee-hive powder

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

### Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

api da miele

### Via di somministrazione:

Nebulizzazione

## Product details

### Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

1.00 grammo(i) / 1.00 grammo(i)

### Forma farmaceutica:

Disponibile solo in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

**Withdrawal period by route of administration:****Nebulizzazione:**

- 

**api da miele**

- miele. no withdrawal period Nul dagen

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QP53AG03

---

**Status giuridico della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Authorised in:**

Polonia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di uso veterinario consolidato (Articolo 13a della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Andermatt BioVet GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

23/01/2024

---

**Siti di produzione e rilascio dei lotti:**

Andermatt BioVet GmbH

---

**Autorità responsabile:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Numero di autorizzazione:**

3299

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

23/01/2024

---

**Stato membro di riferimento:**

Paesi Bassi

---

**Numero di procedura:**

NL/V/0402/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Croazia Repubblica Ceca Estonia Francia Germania Grecia Ungheria  
Lettonia Lituania Polonia Portogallo Slovacchia Slovenia Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

---

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