

File downloaded on 2026-04-15

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/lt/600000094040>

AB VAR C

Registruotas

- Coumafos

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

AB VAR C

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Medunešė bitė

Naudojimo būdas:

Naudoti avilyje

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

400.00 miligramai / 1.00 Tabletė

Vaisto forma:

Tabletė

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Naudoti avilyje:

-

Medunešė bitė

- Honey. no withdrawal period

мед - нула дни. Третирането трябва да се извърши след края на медосбора. Да не се прилага непосредствено преди и по време на медосбора. Остатъците от поставената в кошера таблетка трябва да се отстраняват най-малко 6 седмици преди началото на медосбора.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QP53AF

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Bulgarų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pilna paraiška - Žinoma veiklioji medžiaga, pagal Direktyvos 2001/82/EB 12(3) straipsnį

Registruotojas:

Spektromed EOOD

Rinkodaros leidimo data:

22/03/2017

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Spektromed EOOD

Atsakinga institucija:

Bulgarian Food Safety Authority

Registracijos numeris:

0022-2446

Registracijos statuso pasikeitimo data:

24/10/2019

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet