

M-1 AER, 240mg/ml, koncentrát pro roztok k léčebnému ošetření včel

Toegelaten

- Fluvalinate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

M-1 AER, 240mg/ml, koncentrát pro roztok k léčebnému ošetření včel

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Honingbij

Toedieningsweg:

Toediening in de bijenkorf

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
240.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#) [Spaans](#) [Tsjechisch](#) [Deens](#) [Duits](#) [Estlands](#) [Grieks](#) [Engels](#) [Frans](#) [Iers](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Pools](#) [Portugees](#) [Toedieningsweg](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wachttijd per toedieningsweg:

Toediening in de bijenkorf:

•

Honingbij

- Honey. no withdrawal period

Veterinární léčivý přípravek je třeba použít v období mimo snůšku a mimo dobu kdy je ve včelstvu konzumní med určený pro lidskou spotřebu.,

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QP53AC10

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Tsjechië

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#)

Handelsvergunninghouder:

Vyzkumny ustav vcelarsky s.r.o.

Handelsvergunningsdatum:

28/08/2009

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Vyzkumny ustav vcelarsky s.r.o.

Verantwoordelijke instantie:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Vergunningsnummer:

96/089/09-C

Datum toelatingswijziging:

5/01/2022

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.