

# Varroxal 0,71 g/g poeder voor honingbijen

Toegelaten

- Oxalic acid dihydrate

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

Varroxal 0,71 g/g poeder voor honingbijen

Varroxal 0,71 g/g bee-hive powder

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

**Doeldiersoort(en):**

Honingbij

**Toedieningsweg:**

Toediening door verneveling

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

1.00 gram(s) / 1.00 gram(s)

**Farmaceutische vorm:**

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

---

**Wachttijd per toedieningsweg:**

**Toediening door verneveling:**

- 

**Honingbij**

- Honey. no withdrawal period  
Nul dagen

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QP53AG03

---

**Afleverstatus:**

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

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Nederland

---

**Verpakkingsomschrijving:**

HDPE fles à 200 g met bijgesloten maatlepel à 1 gram

HDPE fles à 75 g met bijgesloten maatlepel à 1 gram

50 Verzegelde papieren PE-zakjes met elk 2 g oxaalzuurdihydraat poeder.

10 Verzegelde papieren PE-zakjes met elk 2 g oxaalzuurdihydraat poeder.

---

## 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](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Andermatt BioVet GmbH

---

**Handelsvergunningsdatum:**

28/04/2022

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Andermatt BioVet GmbH

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Medicines Evaluation Board

---

**Vergunningsnummer:**

REG NL 127068

---

**Datum toelatingswijziging:**

12/10/2022

---

**Rapporterende lidstaat:**

Nederland

---

**Procedurenummer:**

NL/V/0402/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk Kroatië Tsjechië Estland Frankrijk Duitsland Griekenland

Hongarije Letland Litouwen Polen Portugal Slowakije Slovenië Spanje

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)  
[Norwegian](#)

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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

Bijsluiter

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

Etikettering

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

Combined File of all Documents

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 30/08/2024

[Downloaden](#)