

Varroxal 0,71 g/g bee-hive powder

Geautoriseerd

- Oxalic acid dihydrate

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Varroxal 0,71 g/g bee-hive powder
Varroxal 0,71 g/g prášok do včelieho úľa

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Honingbij

Toedieningsweg:

Toediening door verneveling

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)
1.00 gram(s) / 1.00 gram(s)

Farmaceutische vorm:

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

Withdrawal period by route of administration:**Toediening door verneveling:**

-

Honingbij

- Honey. no withdrawal period
Nul dagen

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QP53AG03

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Slowakije

Package description:Alleen beschikbaar in [English](#)Alleen beschikbaar in [English](#)Alleen beschikbaar in [English](#)Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Andermatt BioVet GmbH

Marketing authorisation date:

28/03/2024

Productielocaties partijvrijgifte:

Andermatt BioVet GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Toelatingsnummer:

96/039/MR/23-S

Wijzigingsdatum status toelating:

28/03/2024

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

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

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/700000011152>