

Varroxal 0,71 g/g bee-hive powder

Toegelaten

- Oxalic acid dihydrate

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Varroxal 0,71 g/g bee-hive powder

Varroxal, 710mg/g, Prášek do úlu

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:

Tsjechië

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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:

21/11/2023

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Andermatt BioVet GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Vergunningsnummer:

96/061/23-C

Datum toelatingswijziging:

21/11/2023

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