

VarroMed 660 mg + 75 mg - bee-hive dispersion

Autorisert

- Oxalic acid dihydrate
- Formic acid

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

VarroMed 660 mg + 75 mg - bee-hive dispersion

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

honningbier

Administrasjonsvei:

Bruk i bikube

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

656.25 milligram / 1.00 Dosepose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

76.35 milligram / 1.00 Dosepose

Legemiddelform:

Bikubedispersjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Bruk i bikube:**

-

honningbier

- Honning. 0 dag Zero days

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QP53AG30

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel ikke gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

AT , BE , BG , HR , Kypros , CZ , DK , EE , FI , FR , DE , EL , HU , IS , Irland , IT , LV , LI , LT , LU , MT , NL , NO , PL , PT , RO , SI , SI , ES , SE ,

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Engelsk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Faste kombinasjoner søknad (Artikkel 13b i Direktiv Nr 2001/83/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

BeeVital GmbH

Markedsføringsgodkjenningsdato:

2/02/2017

Tilvirker for batchfrigivelse:

Lichtenheldt GmbH

Labor LS SE & Co. KG

Ansvarlig myndighet:

European Commission

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for endring av markedsføringstillatelse:

2/02/2017

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

norsk (PDF)

Publisert på: 18/07/2023

Nedlasting

ema-puar-varromed-v-2723-par-en.pdf