

Bayvarol 3,6 mg/prúžok pre včely

Upowažniony

- Flumethrin

Product identification

Nazwa leku:

Bayvarol 3,6 mg/prúžok pre včely

Numer pozwolenia:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Docelowe gatunki zwierząt:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

W ulu

Product details

Numer pozwolenia / Moc :

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
3.60 milligram(s) / 1.00 Blister miękki

Postać farmaceutyczna:

Pasek do zawieszania w ulu

Withdrawal period by route of administration:**W ulu:****• Honey bee**

- Honey. no withdrawal period

Honey: Zero days. It is not recommended to use during the honey flow.

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QP53AC05

Status prawny dostawy:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Authorised in:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis pakietu:

Dostępne wyłącznie w [Slovak](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna zezwolenia na produkt:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Elanco Animal Health GmbH

Marketing authorisation date:

28/04/1994

Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:

KVP Pharma+Veterinär Produkte GmbH

Organ odpowiedzialny:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numer pozwolenia:

96/171/94-S

Data zmiany statusu pozwolenia:

28/04/1994

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000019325>