

Varidol 125 mg/ml roztok do úľa

Dopuszczony

- Amitraz

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Varidol 125 mg/ml roztok do úľa

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

W ulu

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
125.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do stosowania w ulu

Okres karencji w zależności od drogi podania:**W ulu:**

-

Honey bee

- Honey. 0 day

Honey: Zero days. The treated honeycomb wax must not be used for food or pharmaceutical purposes.

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QP53AD01

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [słowacki](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Vyzkumny ustav vcelarsky s.r.o.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

17/07/1995

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Vyzkumny ustav vcelarsky, s.r.o.

Organ odpowiedzialny:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numer pozwolenia:

96/0047/95-S

Data zmiany statusu pozwolenia:

17/07/1995

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

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