

VARACHET FORTE, 150 mg/ml + 60 mg/ml, soluție pentru bandă în stup de albine

Dopuszczony

- Amitraz
- Tau-fluvalinate

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

VARACHET FORTE, 150 mg/ml + 60 mg/ml, soluție pentru bandă în stup de albine

Substanca czynna:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Gatunki docelowe:

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

Droga podania:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Greek](#) [Angielski](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Szczegóły produktu

Substanca czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
60.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do sporządzania paska do zawieszania w ulu

Okres karencji w zależności od drogi podania:**External use:**

-

Honey bee

- Honey. 0 day

Nu se utilizeaza in timpul culesurilor de productie.

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QP53AD51

Kategoria dostępności:

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

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

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

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [Romanian](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

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

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Institutul De Cercetare-Dezvoltare Pentru Apicultura S.A.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

2/02/2004

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Institutul De Cercetare-Dezvoltare Pentru Apicultura S.A.

Organ odpowiedzialny:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numer pozwolenia:

120281

Data zmiany statusu pozwolenia:

24/11/2025

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.