

Bayvarol 3,6 mg/pasek, paski do zawieszania w ulu

Dopuszczony

- Flumethrin

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Bayvarol 3,6 mg/pasek, paski do zawieszania w ulu

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
3.60 milligram(s) / 1.00 Blister miękki

Postać farmaceutyczna:

Pasek do zawieszania w ulu

Okres karencji w zależności od drogi podania:

W ulu:

-

Honey bee

- Honey. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QP53AC05

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](#)

Dostępne w:

Poland

Opis opakowania:

Torebka z laminowanej folii poliestrowo – aluminiowo – polietylenowej, zawierająca 4 paski pakowane po 5 torebek w tekturowym pudełku.

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

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

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

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

Podmiot odpowiedzialny:

Elanco Animal Health GmbH

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

5/03/1996

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Organ odpowiedzialny:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numer pozwolenia:

0221

Data zmiany statusu pozwolenia:

5/03/1996

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

Dokumenty

oznakowanie opakowań

Charakterystyka produktu leczniczego

Ulotka dla pacjenta