

# Varidol, 125mg/ml, Roztok k léčebnému ošetření včel

Dopuszczony

- Amitraz

## Identyfikacja produktu

**Nazwa leku:**

Varidol, 125mg/ml, Roztok k léčebnému ošetření včel

---

**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

Veterinární léčivý přípravek je možno použít pouze v období mimo snůšku a mimo dobu, kdy je ve včelstvu med určený pro lidskou spotřebu.

---

**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](#) [łotewski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w [czeski](#)

---

## 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](#)

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Vyzkumny ustav vcelarsky s.r.o.

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

25/02/1994

---

**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:**

96/238/94-C

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

14/08/2009

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

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

Ulotka dla pacjenta

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

oznakowanie opakowań

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