

M-1 AER, 240mg/ml, koncentrát pro roztok k léčebnému ošetření včel

Dopuszczony

- Fluvalinate

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

M-1 AER, 240mg/ml, koncentrát pro 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](#)
240.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do sporządzania roztworu do stosowania w ulu

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

-

Honey bee

- Honey. no withdrawal period

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

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QP53AC10

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:

28/08/2009

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:

96/089/09-C

Data zmiany statusu pozwolenia:

5/01/2022

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: 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.