

File downloaded on 2026-04-07

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/pl/600000094040>

## AB VAR C

Dopuszczony

- Coumafos

### Identyfikacja produktu

**Nazwa leku:**

AB VAR C

---

**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](#)  
400.00 milligram(s) / 1.00 Tabletki

---

**Postać farmaceutyczna:**

Tabletki

---

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

- 

**Honey bee**

- Honey. no withdrawal period

мед - нула дни. Третирането трябва да се извърши след края на медосбора. Да не се прилага непосредствено преди и по време на медосбора. Остатъците от поставената в кошера таблетка трябва да се отстраняват най-малко 6 седмици преди началото на медосбора.

---

**Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QP53AF

---

**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 [bułgarski](#)

---

## 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](#) [litewski](#) [Norwegian](#)

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Spektromed EOOD

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

22/03/2017

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Spektromed EOOD

---

**Organ odpowiedzialny:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Numer pozwolenia:**

0022-2446

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

24/10/2019

---

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