

File downloaded on 2026-07-04

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 Tabletka

Postać farmaceutyczna:

Tabletka

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