

Thymovar

Autorizado

- Thymol

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Thymovar

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Aplicação apícola

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
15.00 grama(s) / 1.00 Fita

Forma farmacêutica:

Tira para colmeia

Intervalo de segurança por via de administração:**Aplicação apícola:**

-

Honey bee

- Honey. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP53AX22

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Espanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Andermatt BioVet GmbH

Data de autorização de introdução no mercado:

26/01/2009

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Andermatt BioVet GmbH

Autoridade responsável:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número da autorização:

1962 ESP

Data da alteração do estado de autorização:

26/01/2009

Estado-Membro de referência:

Países Baixos

Número de procedimento:

NL/V/0120/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Croácia Chipre República Checa França Alemanha Grécia
Hungria Itália Polónia Portugal Roménia Eslováquia Eslovénia Espanha
Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.