

Varroxal 0,71 g/g bee-hive powder

Autorizado

- Oxalic acid dihydrate

Identificação do produto

Nome do medicamento:

Varroxal 0,71 g/g poeder voor honingbijen

Varroxal 0,71 g/g bee-hive powder

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Nebulização

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

1.00 grama(s) / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Pó para colmeias

Intervalo de Segurança por via de administração:**Nebulização:**

-

Honey bee

- Honey. no withdrawal period Nul dagen

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP53AG03

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Países Baixos

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [Dutch](#)

Disponível apenas em [Dutch](#)

Disponível apenas em [Dutch](#)

Disponível apenas em [Dutch](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Andermatt BioVet GmbH

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

28/04/2022

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Andermatt BioVet GmbH

Autoridade responsável:

Medicines Evaluation Board

Número da autorização:

REG NL 127068

Data de alteração do estado de autorização:

12/10/2022

Estado-Membro de referência:

Países Baixos

Número de procedimento:

NL/V/0402/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Croácia República Checa Estónia França Alemanha Grécia Hungria
Letónia Lituânia Polónia Portugal Eslováquia Eslovénia Espanha
Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000100909>