

Varroxal 0,71 g/g bee-hive powder

Autorizado

- Oxalic acid dihydrate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Varroxal 0,71 g/g bee-hive powder

VARROXAL 0,71 G/G POUDRE POUR RUCHE

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:

Nebulização

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

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 não sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

França

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

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](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Andermatt BioVet GmbH

Data de autorização de introdução no mercado:

8/09/2023

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Andermatt BioVet GmbH

Autoridade responsável:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número da autorização:

FR/V/4010336 7/2023

Data da alteração do estado de autorização:

8/09/2023

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.

Package Leaflet and Labelling

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