

Bayvarol 3.6 mg Bee-Hive Strips for honey bees

Ni
odobreno

- Flumethrin

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Bayvarol 3.6 mg Bee-Hive Strips for honey bees

Bayvarol 3.6 mg Bee-Hive Strips for honey bees

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Dermalna uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

4.23 milligram(s) / 1.00 Trak

Farmacevtska oblika:

Trak za uporabo v čebeljem panju

Karenca glede na pot uporabe:**Dermalna uporaba:**

-

Honey bee

- Honey. 0 hour

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QP53AC05

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja brez veterinarskega recepta

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Surrendered

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Elanco GmbH

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

21/09/2006

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Pristojni organ:

Health Products Regulatory Authority

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

VPA22020/066/001

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

30/06/2021

Referenčna država članica:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Številka postopka:

IE/V/0472/001

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini
obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.