

Bayvarol 3,6 mg trak za čebeljo družino

Ima dovoljenje za promet

- Flumethrin

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Bayvarol 3,6 mg trak za čebeljo družino

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:

Dajanje v čebelji panj

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)
3.60 milligram(s) / 1.00 Trak

Farmacevtska oblika:

Trak za uporabo v čebeljem panju

Karenca glede na pot uporabe:

Dajanje v čebelji panj:

-

Honey bee

- Honey. 0 day Med: 0 dni Ne uporabite v času čebelje paše.

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:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

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

Na voljo v:

Slovenia

Opis ovojnine zdravila:

Škatla s 5 vrečkami iz folije, ki vsebuje 4 trakove.

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Elanco Animal Health GmbH

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

16/08/2004

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

KVP Pharma+Veterinaer Produkte GmbH

Pristojni organ:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

NP/V/0031/001

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

16/08/2004

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

Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Navodilo za uporabo

Označevanje