

# VarroMed 44 mg/ml + 5 mg/ml - bee-hive dispersion

Godkänd

- Oxalic acid dihydrate
- Formic acid

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

VarroMed 44 mg/ml + 5 mg/ml - bee-hive dispersion

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Bi

### Administreringsväg:

Användning i bikupa

## Ytterligare information om produkten

### Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

43.75 milligram(s) / 1.00 Flaska

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

5.09 milligram(s) / 1.00 Flaska

**Läkemedelsform:**

Bikupedispersion

---

**Karenstid per administreringsväg:****Användning i bikupa:**

- 

**Bi**

- Honey. 0 dygn  
Zero days

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QP53AG30

---

**Receptstatus:**

Receptfritt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Österrike , Belgien , Bulgarien , Kroatien , Cypern , Tjeckien , Danmark , Estland , Finland , Frankrike , Tyskland , Grekland , Ungern , Island , Irland , Italien , Lettland , Liechtenstein , Litauen , Luxemburg , Malta , Nederländerna , Norge , Polen , Portugal , Rumänien , Slovakien , Slovenien , Spanien , Sverige , Storbritannien (Nordirland)

---

**Tillgänglig i:**

Belgien , Bulgarien , Frankrike , Grekland , Irland , Italien , Kroatien , Litauen , Luxemburg , Nederländerna , Polen , Portugal , Rumänien , Slovakien , Slovenien , Spanien , Storbritannien (Nordirland) , Tjeckien , Tyskland , Ungern , Österrike

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på engelska

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

BeeVital GmbH

---

**Godkännandedatum:**

2/02/2017

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:**

Lichtenheldt GmbH

Labor LS SE & Co. KG

---

**Ansvarig myndighet:**

European Commission

---

**Godkännandenummer:**

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

2/02/2017

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

svenska (PDF)

Publicerad på: 18/07/2023

[Ladda ner](#)

ema-puar-varromed-v-2723-par-en.pdf