

Varromed - lek OTC przeciwko warrozie, bez recepty (odbior osobisty)

Cena : 116,00 zł



Dostępność : **Dostępny**
 Stan magazynowy : **bardzo wysoki**
 Średnia ocena : **brak recenzji**

Posiadamy w sprzedaży nowość na rynku, lek Varromed. Jest to lek przeciwko warrozie, wydawany bez recepty.

Informacja z ulotki:

Nowość w UE do zwalczania warrozy.

Skład:

1 ml produktu zawiera: Kwas mrówkowy 5 mg, Kwas szczawiowy dwuwodny 44 mg (co odpowiada 31,42 mg kwasu szczawiowego bezwodnego); Substancje pomocnicze: Karmel amoniakalno-siarczynowy (E150d), Syrop sacharozowy, Wyciąg z propolisu 20%, Olejek z anyżu gwiazdkowego, Olejek cytrynowy, Kwas cytrynowy jednowodny, Woda oczyszczona.

Postać farmaceutyczna:

gotowa zawiesina do polewania w ulu, o barwie jasnobrązowej do ciemnobrązowej.

Wskazania lecznicze:

zwalczanie warrozy (*Varroa destructor*) w rodzinach pszczoły miodnej z czerwiem i bez czerwia.

Przeciwwskazania:

nie stosować w okresie pożytku.

Dawkowanie i droga podawania:

podanie w ulu. Produkt nanosić na pszczoły w uliczkach międzyramkowych korpusu gniazdowego. Należy upewnić się, że leczone pszczoły mają wystarczający dostęp do wody do picia.

Dawka:

wstrząsnąć przed użyciem. Dawkę należy starannie dostosować do wielkości rodziny pszczelej (zob. tabela dawkowania). Należy określić wielkość rodziny pszczelej oraz liczbę przestrzeni zajętych przez pszczoły, które będą leczone, a następnie wybrać wymaganą ilość produktu. Należy zastosować następujący schemat dawkowania wg tabeli:

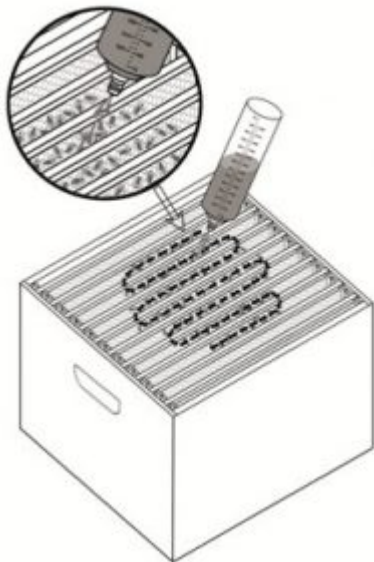
Liczba pszczół	5000	7000	7000	12000	12000	30000	>30000
VarroMed (ml)	15 ml	15 do 30 ml	30 do 45 ml	45 ml			

Zalecenia dla prawidłowego podania:

produkt należy stosować przede wszystkim w okresach niskiej aktywności lotnej pszczół (późnym popołudniem, wieczorem). Aby uniknąć przedawkowania produktu VarroMed u poszczególnych pszczół, należy starać się równomiernie rozprowadzić produkt na pszczoły, szczególnie w kłębie zimowym. Nie należy stosować produktu VarroMed w okresie pożytku nektarowego ani wówczas, gdy w ulu znajdują się plastry z miodem. Przed zastosowaniem należy ogrzać produkt do temperatury wynoszącej od 25°C do 35°C, a następnie dobrze wstrząsnąć.

Przed podaniem zaleca się usunięcie mostków woskowych między górnymi listewkami ramek. Nie należy podnosić ramek w czasie podawania produktu i mniej więcej przez tydzień po ostatnim cyklu leczenia. Aby ustalić poziom inwazji roztoczy w ulu, należy kontrolować śmiertelność roztoczy: należy monitorować osypane roztocza na wkładce dennicowej ula przed pierwszym cyklem leczenia, a następnie maksymalnie 6 dni po każdym cyklu leczenia. Należy przeprowadzić jednoczesne leczenie wszystkich rodzin pszczelich znajdujących się w danym miejscu, aby zminimalizować ryzyko ponownej inwazji roztoczy.

Przykładowa aplikacja leku VarroMed w ulu.



Przedawkowanie (objawy, postępowanie):

po podaniu 10% roztworu kwasu szczawiowego dwuwodnego w 50% roztworze cukru odnotowano trwałe zmiany w przewodzie pokarmowym i narządach wydalniczych po upływie 72 godzin. Podanie kwasu szczawiowego o stężeniu wynoszącym 20% w 50-procentowym roztworze cukru powodowało śmierć ponad 60% pszczoł. W razie przypadkowego przedawkowania (np. po rozlaniu w ulu dużej ilości produktu VarroMed) najlepszym środkiem zaradczym jest wymiana korpusu ula i oczyszczenie ramek wodą z wszystkich widocznych śladów zawiesiny.

Interakcje z innymi produktami leczniczymi:

nieznane. Unikać jednoczesnego stosowania innych produktów roztoczobójczych.

Okres karencji:

miód: 0 (zero) dni.

Specjalne ostrzeżenia:

produkt VarroMed należy stosować w ramach zintegrowanego programu walki z warrozą. Skuteczność badano w ulach, w których wskaźnik inwazji roztoczy był niski do umiarkowanego.

Okres ważności:

produktu zapakowanego do sprzedaży: 2 lata. Po pierwszym otwarciu opakowania bezpośredniego: 30 dni.

Specjalne środki ostrożności podczas przechowywania:

nie przechowywać w temperaturze powyżej 25°C. Przechowywać butelkę szczelnie zamkniętą. Przechowywać butelkę w zewnętrznym pudełku tekturowym w celu ochrony przed światłem.

Rodzaj opakowania bezpośredniego:

pudełko tekturowe zawierające butelkę z HDPE z kropłomierzem (LDPE) i nakrętką (z zabezpieczeniem z identyfikacją otwarcia). Butelka wyposażona jest w podziałkę. W pudełku znajduje się 1 butelka zawierająca 555 ml zawiesiny.

Nazwa i adres podmiotu odpowiedzialnego:

BeeVital GmbH, Wiesenbergstrasse 19, 5164 Seeham, AUSTRIA.

Numer pozwolenia na dopuszczenie do obrotu na terenie UE:

zarejestrowany we wspólnotowym rejestrze produktów leczniczych pod numerem: EU/2/16/203/001-002. Kod ATC vet: QP53AG30. Szczegółowe informacje są dostępne w witrynie internetowej Europejskiej Agencji Leków <http://www.ema.europa.eu/>. Informacje dot. leku zostały zamieszczone na opakowaniu produktu i w ulotce przylekowej. Produkt leczniczy weterynaryjny wydawany bez przepisu lekarza klasyfikacja OTC.

Skontaktuj się z nami w celu uzgodnienia przekazania.

.....