

Apilife Var Bee-Hive Strip for Honey Bees

Разрешен

- Thymol
- EUCALYPTUS OIL
- Camphor
- Levomenthol

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Apilife Var Bee-Hive Strip for Honey Bees

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

медоносна пчела

Начин на приложение:

Прилагане в кошер

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
8.00 gram(s) / 1.00 Лента

Налично само в Английски
1.72 gram(s) / 1.00 Лента

Налично само в Английски
0.39 gram(s) / 1.00 Лента

Налично само в Английски
0.39 gram(s) / 1.00 Лента

Фармацевтична форма:

Лента за пчелен кошер

Карентен срок по начин на приложение:

Прилагане в кошер:

-

медоносна пчела

- Honey. 0 day

Do not use during honey flow in order to avoid to adulterate the taste of the honey

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QP53AX30

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Естонски Английски Френски Литовски Португалски Шведски
Исландски Norwegian

Наличен в:

United Kingdom (Northern Ireland)

Описание на опаковката:

Налично само в Английски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски

Притежател на разрешение за търговия:

Chemicals Laif S.p.A.

Дата на разрешение за търговия:

24/06/2009

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Chemicals Laif S.p.A.

Отговорен орган:

The Veterinary Medicines Directorate

Номер на разрешението за търговия:

Vm 23101/4000

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

24/06/2024

Референтна държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Процедурен номер:

IT/V/0123/001

Засегната държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian
Налично само в Естонски Английски Френски Литовски Португалски Шведски Исландски Norwegian

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.