

# APIVAR 500 MG AMITRAZ BEE-HIVE STRIPS FOR HONEY BEES

Разрешен

- Amitraz

## Идентификация на продукта

**Име на лекарството:**

APIVAR 500 MG AMITRAZ BEE-HIVE STRIPS FOR HONEY BEES

**Активно вещество:**

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](#)  
0.50 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. Do not extract honey from the brood chamber. Do not harvest honey when the treatment is in place. Brood combs should be replaced with new foundation at least every three years. Do not recycle brood frames as honey frames.

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QP53AD01

**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 [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

**Наличен в:**

Denmark

**Описание на опаковката:**

Налично само в [Френски](#)

Налично само в [Френски](#)

Налично само в [Английски](#)

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](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Veto-Pharma

---

**Дата на разрешение за търговия:**

2/10/2017

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Veto-Pharma

---

**Отговорен орган:**

Danish Medicines Agency

---

**Номер на разрешението за търговия:**

59387

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

2/10/2017

---

**Референтна държава членка:**

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)  
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Процедурен номер:**

FR/V/0319/001

---

**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](#)  
[Хърватски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#)  
[Norwegian](#)



За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Кратка характеристика на продукта

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