

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

Apivar, 500 mg amitrazo avilio juostelės medunešėms bitėms

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 Исландски 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:

Lithuania

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:

21/09/2017

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Veto-Pharma

Отговорен орган:

State Food And Veterinary Service

Номер на разрешението за търговия:

LT/2/17/2418/001-002

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

21/09/2017

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](#)

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

Документи

RV2418.pdf