

File downloaded on 2026-04-20

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/bg/600000047210>

MAQS Formic Acid 68.2g Beehive Strips for Honey Bees

Неразрешен

- Formic acid

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

MAQS Formic Acid 68.2g Beehive Strips for Honey Bees

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

медоносна пчела

Начин на приложение:

Прилагане върху кожата

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)
68.20 gram(s) / 1.00 Лента

Фармацевтична форма:

Лента за пчелен кошер

Карентен срок по начин на приложение:

Прилагане върху кожата:

-

медоносна пчела

- Honey. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:QP53AG01

Режим на отпускане:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#)
[Португалски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:Surrendered

Разрешен в:

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

Описание на опаковката:Налично само в [Английски](#)Налично само в [Английски](#)Налично само в [Английски](#)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](#)

Притежател на разрешение за търговия:NOD Apiary Ireland Limited

Дата на разрешение за търговия:

15/05/2014

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Animal Health Distributors Limited
Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Отговорен орган:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Номер на разрешението за търговия:

FR/V/3161438 4/2014

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

4/07/2023

Референтна държава членка:

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

Процедурен номер:

IE/V/0518/001

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

Документи

Package Leaflet and Labelling

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

Кратка характеристика на продукта

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