

Apistan 10.3% w/w Bee Hive Strip

Разрешен

- Tau-fluvalinate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Apistan 10.3% w/w Bee Hive Strip

Apistan 10.3% w/w Bee Hive Strip

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

0.82 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. To avoid accumulation of residues in wax, brood frames should be replaced with new foundation on regular basis. Do not recycle wax from treated colonies for use as foundation in brood or honey frames.

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QP53AC10

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

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 Италиански Латвийски Литовски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Vita Bee Health Limited

Дата на разрешение за търговия:

26/11/1998

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Pharmapac Limited
Vita (Europe) Limited
Cicieffe S.r.l.

Отговорен орган:

The Veterinary Medicines Directorate

Номер на разрешението за търговия:

Vm 61437/3000

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

10/09/2021

Референтна държава членка:

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

Процедурен номер:

SE/V/0121/001

Засегната държава членка:

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

Листовка

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

Данни върху опаковката

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