

Apifor 600 mg/g bee-hive solution

Разрешен

- Formic acid

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Apifor 600 mg/g bee-hive solution

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
600.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Фармацевтична форма:

Разтвор за пчелен кошер

Карентен срок по начин на приложение:

Прилагане в кошер:

•

медоносна пчела

- Honey. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QP53AG01

Режим на отпускане:

Налично само в [Немски](#) [Естонски](#) [Гръцки](#) [Английски](#) [Италиански](#) [Португалски](#) [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:

Portugal

Описание на опаковката:

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](#) [Литовски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Chemicals Laif S.p.A.

Дата на разрешение за търговия:

16/10/2018

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Chemicals Laif S.p.A.

Отговорен орган:

Directorate General For Food And Veterinary

Номер на разрешението за търговия:

1211/01/18RFVPT

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

11/07/2025

Референтна държава членка:

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

Процедурен номер:

IT/V/0133/001

Засегнатата 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

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.