

API-Bioxal 62 mg/ml bee-hive solution

Autoriseret

- Oxalic acid

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

API-Bioxal 62 mg/ml bee-hive solution

Api-Bioxal 62,0 mg/ml Roztwór do stosowania w ulu

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Honningbi

Administrationsvej:

Anvendelse i bistade

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

62.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Bistadeopløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Anvendelse i bistade:

-

Honningbi

- Honey. 0 dag

Do not use in colonies with supers or during honey flow.

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QP53AG03

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Chemicals Laif S.p.A.

Dato for markedsføringstilladelse:

22/04/2021

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Chemifarma S.p.A.

Ansvarlig myndighed:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Markedsføringstilladelsesnummer:

3092

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

22/04/2021

Referencemedlemsstat:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Procedurenummer:

HU/V/0145/001

Berørte medlemsstater:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000038625>