

Apivar 500 mg, tiras antiparasitárias para abelhas melíferas

Autoriseret

- Amitraz

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Apivar 500 mg, tiras antiparasitárias para abelhas melíferas

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Honningbi

Administrationsvej:

Anvendelse i bistade

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)
500.00 milligram(s) / 1.00 Strip

Lægemiddelform:

Bistadestrip

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**Anvendelse i bistade:**

-

Honningbi

- Honey. 0 dag

Não utilizar durante o fluxo de mel. Não colher o mel durante o período de tratamento. Entalhe de apoio entre os cabeçalhos dos quadros QUADRO QUADRO
Direção Geral de Alimentação e Veterinária - DGAMV Última aprovação dos textos:
Janeiro 2020 Página 5 de 13 As estruturas do corpo da colméia devem ser substituídas por novas estruturas de cera pelo menos a cada três anos

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QP53AD01

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](#)

Tilgængelig i:

Portugal

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Portuguese](#)

Kun tilgængelig på [Portuguese](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Veto-Pharma

Dato for markedsføringstilladelse:

28/06/2012

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Veto-Pharma

Ansvarlig myndighed:

Directorate General For Food And Veterinary

Markedsføringstilladelsesnummer:

564/01/12NFVPT

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

1/06/2020

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.