

File downloaded on 2026-06-23

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/de/700000214711>

OPTIVAR 500 MG BEE-HIVE STRIPS FOR HONEY BEES

Zugelassen

- Amitraz

Produktidentifikation

Arzneimittel:

OPTIVAR 500 MG BEE-HIVE STRIPS FOR HONEY BEES

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Honigbiene

Art der Anwendung:

Anwendung im Bienenstock

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)
500.00 milligram(s) / 1.00 Streifen

Darreichungsform:

imprägnierter Streifen für den Bienenstock

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

Anwendung im Bienenstock:

-

Honigbiene

- Honig. 0 Tag

Do not use during honey flow. Do not extract honey from the brood chamber. Do not harvest honey for human consumption while the treatment is in place. Brood combs should be replaced with new foundation at least every three years. Do not reuse brood frames as honey frames.

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QP53AD01

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Spanien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Veto-Pharma

Zulassungsdatum:

30/04/2026

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Veto-Pharma

Zuständige Behörde:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Zulassungsnummer:

4510 ESP

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

1/05/2026

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0515/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Bulgarien Kroatien Zypern Tschechische Republik Estland Griechenland
Ungarn Irland Italien Lettland Litauen Polen Portugal Rumaenien Slowenien
Spanien

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.