

APITRAZ 500 mg bee-hive strips for honey bees

Zugelassen

- Amitraz

Produktidentifikation

Arzneimittel:

APITRAZ 500 mg bee-hive strips for honey bees

Apitraz, 500 mg, traka za košnicu, za pčele medarice

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
- Honig. no withdrawal period

Do not harvest honey during the 6 week treatment period

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:

Kroatien

Verfügbar in:

Kroatien

Packungsbeschreibung:

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 italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Laboratorios Calier S.A.

Zulassungsdatum:

22/05/2017

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laboratorios Calier S.A.

Zuständige Behörde:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Zulassungsnummer:

UP/I-322-05/17-01/526

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

15/05/2023

Referenzmitgliedstaat:

Spanien

Verfahrensnummer:

ES/V/0197/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Bulgarien Kroatien Zypern Tschechische Republik Frankreich

Deutschland Griechenland Ungarn Italien Portugal Rumänien

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.

Combined File of all Documents

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