

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 tiras para colmeias de abelhas

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 Veterinärkode (ATCvet-Code):

QP53AD01

Abgaberegelung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Portugal

Verfügbar in:

Portugal

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:

Calier Portugal Medicamentos E Produtos Veterinarios S.A.

Zulassungsdatum:

26/04/2013

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laboratorios Calier S.A.

Zuständige Behörde:

Directorate General For Food And Veterinary

Zulassungsnummer:

667/01/13DFVPT

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

19/10/2022

Referenzmitgliedstaat:

Spanien

Verfahrensnummer:

ES/V/0197/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Bulgarien Kroatien Zypern Tschechische Republik Frankreich

Deutschland Griechenland Ungarn Italien Portugal Rumaenien

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.