

# 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 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:**

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 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](http://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.