

# APIGUARD GEL (25% THYMOL) FOR BEEHIVE USE

Autorisiert

- Thymol

## Product identification

**Name des Arzneimittels:**

APIGUARD GEL (25% THYMOL) FOR BEEHIVE USE  
APIGUARD

**Arzneilicher Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [English](#)

**Zieltierart(en):**

Honigbiene

**Art der Anwendung:**

Anwendung im Bienenstock

## Product details

**Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [English](#)  
12.50 gram(s) / 1.00 Behältnis

**Darreichungsform:**

Gel für den Bienenstock

**Withdrawal period by route of administration:**

**Anwendung im Bienenstock:**

- 

**Honigbiene**

- Honig. 0 Tag

---

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

QP53AX22

---

**Abgaberegellung:**

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Authorised in:**

Spanien

---

**Beschreibung der Verpackung:**

Verfügbar nur in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Vita Bee Health Limited

---

**Marketing authorisation date:**

27/02/2003

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Cicieffe S.r.l.

---

**Zuständige Behörde:**

Spanish Agency For Medicines And Health Products

---

**Zulassungsnummer:**

1487 ESP

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

27/02/2003

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Frankreich

---

**Verfahrensnummer:**

FR/V/0132/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Tschechische Republik Dänemark Deutschland  
Griechenland Irland Italien Luxemburg Niederlande Polen Slowakei Spanien  
Schweden

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

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.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000042242>