

# APIVAR 500 MG AMITRAZ BEE-HIVE STRIPS FOR HONEY BEES

Zugelassen

- Amitraz

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

APIVAR 500 MG AMITRAZ 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](#)

0.50 gram(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 when the treatment is in place. Brood combs should be replaced with new foundation at least every three years. Do not recycle 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](#) [Norwegian](#)

---

## **Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

## **Zugelassen in:**

Schweden

---

## **Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in [schwedisch](#)

Verfügbar nur in [schwedisch](#)

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](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Veto-Pharma

---

**Zulassungsdatum:**

24/11/2017

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Veto-Pharma

---

**Zuständige Behörde:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Zulassungsnummer:**

56256

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

24/11/2017

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Frankreich

---

**Verfahrensnummer:**

FR/V/0319/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Zypern Tschechische Republik  
Dänemark Finnland Deutschland Griechenland Ungarn Irland Litauen  
Norwegen Polen Rumänien Slowakei Slowenien Schweden

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

### 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.

### Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

### Kombinierte Datei aller Dokumente

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

eu-puar-frv0319001-mr-rpe362-en.pdf