

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 [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Frankreich

Verfügbar in:

Frankreich

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [französisch](#)

Verfügbar nur in [französisch](#)

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:

21/04/1995

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Veto-Pharma

Zuständige Behörde:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Zulassungsnummer:

FR/V/3653206 7/1995

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

8/07/2022

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 Rumaenien 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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Package Leaflet and Labelling

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