

Formicpro 68.2g Beehive Strips for Honey Bees

Zugelassen

- Formic acid

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Formicpro 68.2g Beehive Strips for Honey Bees

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Honigbiene

Art der Anwendung:

zur Inhalation

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

68.20 gram(s) / 1.00 Streifen

Darreichungsform:

imprägnierter Streifen für den Bienenstock

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

zur Inhalation:

-

Honigbiene

- Honig. 0 Tag

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

QP53AG01

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Tschechische Republik

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [englisch](#)

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](#)

Zulassungsinhaber:

NOD Apiary Ireland Limited

Zulassungsdatum:

30/04/2021

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

NOD Apiary Ireland Limited

Zuständige Behörde:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Zulassungsnummer:

96/023/21-C

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

28/01/2022

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0515/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Tschechische Republik Dänemark
Frankreich Deutschland Griechenland Ungarn Italien Litauen Niederlande
Norwegen Polen Portugal Rumänien Slowakei Slowenien Spanien
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.

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.

Kombinierte Datei aller Dokumente

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