

Formicpro 68,2 g imprägnierte Streifen für den Bienenstock für Honigbienen

Autorisiert

- Formic acid

Product identification

Name des Arzneimittels:

Formicpro 68.2g Beehive Strips for Honey Bees

Formicpro 68,2 g imprägnierte Streifen für den Bienenstock für Honigbienen

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Honigbiene

Art der Anwendung:

zur Inhalation

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

68.20 gram(s) / 1.00 Streifen

Darreichungsform:

imprägnierter Streifen für den Bienenstock

**Withdrawal period by route of administration:
zur Inhalation:**

-

Honigbiene

- Honig. 0 Tag

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

QP53AG01

Abgaberegellung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Deutschland

Available in:

Deutschland

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

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](#)

Zulassungsinhaber:

NOD Apiary Ireland Limited

Marketing authorisation date:

7/04/2021

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Animal Health Distributors Limited

NOD Apiary Ireland Limited

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

402750.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

7/04/2021

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 [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 5/11/2024

Herunterladen

Packungsbeilage

Combined File of all Documents

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