

Apistan 10.3% w/w Bee Hive Strip

Autorisiert

- Tau-fluvalinate

Product identification

Name des Arzneimittels:

Apistan 10.3% w/w Bee Hive Strip
Apistan vet 10,3 % Bikupestrip

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](#)
0.82 gram(s) / 1.00 Streifen

Darreichungsform:

imprägnierter Streifen für den Bienenstock

Withdrawal period by route of administration:

Anwendung im Bienenstock:

- **Honigbiene**

- Honig. 0 day

Do not use during honey flow. Do not extract honey from the brood chamber. Do not harvest honey when the treatment is in place. To avoid accumulation of residues in wax, brood frames should be replaced with new foundation on regular basis. Do not recycle wax from treated colonies for use as foundation in brood or honey frames.

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

QP53AC10

Abgaberegulung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Schweden

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:

28/10/2011

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Pharmapac Limited
Vita (Europe) Limited

Zuständige Behörde:

Medical Products Agency

Zulassungsnummer:

44389

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

28/10/2011

Referenzmitgliedstaat:

Schweden

Verfahrensnummer:

SE/V/0121/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

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

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

Documents

Packungsbeilage

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000019365>