

Api-Bioxal 0.71 g/g Pulver zur Anwendung im Bienenstock für Honigbienen

Zugelassen

- Oxalic acid dihydrate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Api-Bioxal 0.71 g/g Pulver zur Anwendung im Bienenstock für Honigbienen

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Honigbiene

Art der Anwendung:

Anwendung im Bienenstock

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
1.00 gram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Pulver für den Bienenstock

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**Anwendung im Bienenstock:**

-

Honigbiene

- Honig. 0 Tag

Do not use in colonies with supers or during honey flow.

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

QP53AG03

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Österreich

Verfügbar in:

Österreich

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](#)

Zulassungsinhaber:

Chemicals Laif S.p.A.

Zulassungsdatum:

8/09/2015

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Chemifarma S.p.A.

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

836485

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

8/09/2015

Referenzmitgliedstaat:

Italien

Verfahrensnummer:

IT/V/0132/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Bulgarien Kroatien Frankreich Irland Norwegen Portugal

Rumaenien Slowenien Spanien

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

Kombinierte Datei aller Dokumente

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

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung