

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

Zugelassen

- Oxalic acid dihydrate

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Api-Bioxal 632.7 mg/g bee-hive powder

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](#)

886.00 milligram(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 Veterinärkode (ATCvet-Code):**

QP53AG03

---

**Abgaberegelung:**

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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Combined File of all Documents

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

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung