

Api-Bioxal 632.7 mg/g bee-hive powder

Zugelassen

- Oxalic acid dihydrate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Api-Bioxal 632.7 mg/g bee-hive powder

API-BIOXAL 0,71 G/G POUDRE POUR RUCHE

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 Veterinär-code (ATCvet-Code):

QP53AG03

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Frankreich

Verfügbar in:

Frankreich

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:

14/08/2015

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Chemifarma S.p.A.

Zuständige Behörde:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Zulassungsnummer:

FR/V/1748622 6/2015

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

3/06/2016

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

Combined File of all Documents

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.

Package Leaflet and Labelling

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