

# Api-Bioxal 0.71 g/g bee-hive powder

Zugelassen

- Oxalic acid dihydrate

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

Api-Bioxal 0.71 g/g bee-hive powder

---

**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

---

## 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](http://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.

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.