

Api-Bioxal 632.7 mg/g bee-hive powder

Autorisiert

- Oxalic acid dihydrate

Product identification

Name des Arzneimittels:

Api-Bioxal 632.7 mg/g bee-hive powder

Api-Bioxal 632,7 mg/g прах за пчелен кошер

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](#)

886.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Pulver für den Bienenstock

Withdrawal period by route of administration:

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 [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Bulgarien

Available in:

Bulgarien

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

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](#)

Zulassungsinhaber:

Chemicals Laif S.p.A.

Marketing authorisation date:

16/05/2017

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Chemifarma S.p.A.

Zuständige Behörde:

Bulgarian Food Safety Authority

Zulassungsnummer:

0022-2730

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

16/05/2017

Referenzmitgliedstaat:

Italien

Verfahrensnummer:

IT/V/0132/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Bulgarien Kroatien Frankreich Irland Norwegen Portugal
Rumaenien Slowenien Spanien

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

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

Documents

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000076926>