

# Apilife Var bee-hive strip for honey bees

Zugelassen

- Levomenthol
- Camphor
- Cineole
- Thymol

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

Apilife Var bee-hive strip for honey bees  
Апилайф Вар лента за пчелни кошери

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)  
Verfügbar nur in [englisch](#)  
Verfügbar nur in [englisch](#)  
Verfügbar nur in [englisch](#)

### Zieltierarten:

Honigbiene

### Art der Anwendung:

Anwendung im Bienenstock

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

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

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

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

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

---

### Darreichungsform:

imprägnierter Streifen für den Bienenstock

---

### Wartezeit(en) per Anwendungsart:

#### Anwendung im Bienenstock:

- 

#### Honigbiene

- Honig. 0 Tag

Do not use during honey flow in order to avoid to adulterate the taste of the honey

---

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

QP53AX30

---

### Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch Norwegian

---

### Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

---

### Zugelassen in:

Bulgarien

---

### Verfügbar in:

Bulgarien

---

**Packungsbeschreibung:**

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:**

1/07/2012

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Chemicals Laif S.p.A.

---

**Zuständige Behörde:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Zulassungsnummer:**

Nº 0022-2581/02.07.2015

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

1/07/2015

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Italien

---

**Verfahrensnummer:**

IT/V/0123/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Bulgarien Frankreich Deutschland Griechenland Portugal  
Slowenien  
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

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Combined File of all Documents

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