

Apilife Var Imprägnierter Streifen für den Bienenstock

Zugelassen

- Levomenthol
- Camphor
- Cineole
- Thymol

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Apilife Var bee-hive strip for honey bees

Apilife Var Strip voor in de bijenkorf

Apilife Var Ruban pour ruche

Apilife Var Imprägnierter Streifen für den Bienenstock

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:

Belgien

Verfügbar in:

Belgien

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:

20/08/2012

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Chemicals Laif S.p.A.

Zuständige Behörde:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Zulassungsnummer:

BE-V426212

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

20/08/2012

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Packungsbeilage

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 22/03/2022

[Herunterladen](#)

Combined File of all Documents

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