

# Ameisensäure 60 Bernburg 684 mg/ml Lösung für den Bienenstock für Honigbienen

Zugelassen

- Formic acid

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

Ameisensäure 60 Bernburg 684 mg/ml Lösung für den Bienenstock für Honigbienen

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

**Zieltierarten:**

Honigbiene

---

**Art der Anwendung:**

Anwendung im Bienenstock

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)  
684.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Lösung für den Bienenstock

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**Anwendung im Bienenstock:**

•

**Honigbiene**

- Honig. 0 Tag

---

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

QP53AG01

---

**Abgaberegulierung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Deutschland

---

**Packungsbeschreibung:**

(ID3) 10 Liter: Umkarton (Pappe) mit 10 Flasche (Polyethylen hoher Dichte) mit jeweils 1 Liter, verschlossen mit Verschluss mit Originalitätssicherung (Polyethylen)  
(ID2) 5 Liter: 1 Kanister (Polyethylen hoher Dichte) mit 5 Liter, verschlossen mit Verschluss mit Originalitätssicherung (Polyethylen)  
(ID1) 1 Liter: 1 Flasche (Polyethylen hoher Dichte) mit 1 Liter, verschlossen mit Verschluss mit Originalitätssicherung (Polyethylen)

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Serumwerk Bernburg AG

---

**Zulassungsdatum:**

21/11/2022

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Serumwerk Bernburg AG

---

**Zuständige Behörde:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

V7006708.00.00

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

21/11/2022

---

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

7006708-parde-20221115.pdf