

# Api-Bioxal 44.2 mg/ml bee-hive solution

Εξουσιοδοτημένο

- Oxalic acid

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Ονομασία φαρμάκου:

Api-Bioxal 44.2 mg/ml bee-hive solution

Api-Bioxal 44,2 mg/ml raztopina za uporabo v čebeljem panju

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

### Είδη ζώων:

Μέλισσα

### Οδός χορήγησης:

Ενδοκυψελική χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

44.20 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

### Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενδοκυψελικό διάλυμα

### Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

## Ενδοκυψελική χρήση:

- 

### Μέλισσα

- Honey. 0 Ημέρα

Do not use in colonies with supers or during honey flow

---

**Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**  
QP53AG03

### Νομικό καθεστώς προμηθειας:

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

### Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

### Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Διαθέσιμο σε:

Slovenia

### Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [Slovenian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Slovenian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Slovenian](#)

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

### Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

### Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

### Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Chemicals Laif S.p.A.

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

25/11/2021

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Chemifarma S.p.A.

---

**Αρμόδια αρχή:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Αριθμός έγκρισης:**

MR/V/0511/002

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος έγκρισης:**

25/11/2021

---

**Κράτος Μέλος αναφοράς:**

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Αριθμός διαδικασίας:**

IT/V/0132/002

---

**Ενδιαφερόμενο Κράτος Μέλος:**

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)  
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Package Leaflet and Labelling

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000085636>