

Apistan 800 mg/8 g sloksnīte ievietošanai bišu stropā medus bitēm

Εγκεκριμένο

- Tau-fluvalinate

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

Apistan 800 mg/8 g sloksnīte ievietošanai bišu stropā medus bitēm

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Μέλισσα

Οδός χορήγησης:

Ενδοκυψελική χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
800.00 milligram(s) / 1.00 Ταινία

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενδοκυψελική ταινία

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδοκυψελική χρήση:

•

Μέλισσα

- Honey. 0 Ημέρα
Nelietot zāles medus ienesuma laikā

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QP53AC10

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά
Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά
Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Λετονικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά
Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Vita Bee Health Limited

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

24/04/1996

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:
Cicieffe S.r.l.

Αρμόδια αρχή:
Food And Veterinary Service

Αριθμός έγκρισης:
V/NRP/96/0252

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:
24/04/1996

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ 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.