

Apilife Var Bee-Hive Strip for Honey Bees

Autorizado

- Thymol
- EUCALYPTUS OIL
- Camphor
- Levomenthol

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Apilife Var Bee-Hive Strip for Honey Bees

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Abejas

Vía de administración:

Uso en las colmenas

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

8.00 Gramo(s) / 1.00 Tira

Disponible únicamente en [English](#)

1.72 Gramo(s) / 1.00 Tira

Disponible únicamente en [English](#)

0.39 Gramo(s) / 1.00 Tira

Disponible únicamente en [English](#)

0.39 Gramo(s) / 1.00 Tira

Forma farmacéutica:

Tira para colmenas

Tiempo de espera por vía de administración:

Uso en las colmenas:

-

Abejas

- Honey. 0 Día

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

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QP53AX30

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponible en:

United Kingdom (Northern Ireland)

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Chemicals Laif S.p.A.

Fecha de autorización de comercialización:

24/06/2009

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Chemicals Laif S.p.A.

Autoridad responsable:

The Veterinary Medicines Directorate

Número de autorización:

Vm 23101/4000

Fecha de modificación del estado de la autorización:

24/06/2024

Estado miembro de referencia:

Italia

Número de procedimiento:

IT/V/0123/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Bulgaria Francia Alemania Grecia Portugal Eslovenia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.