

Api-Bioxal 0.71 g/g Bee-hive Powder

Autorizado

- Oxalic acid dihydrate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Api-Bioxal 0.71 g/g Bee-hive Powder

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Abejas

Vía de administración:

Uso en las colmenas

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)

1.00 Gramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Polvo para colmenas

Tiempo de espera por vía de administración:

Uso en las colmenas:

-

Abejas

- Honey. 0 Día

Do not use in colonies with supers or during honey flow.

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

QP53AG03

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](#)

Disponible únicamente en [English](#)

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:

9/09/2015

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Chemifarma S.p.A.

Autoridad responsable:

The Veterinary Medicines Directorate

Número de autorización:

Vm 23101/4001

Fecha de modificación del estado de la autorización:

8/09/2015

Estado miembro de referencia:

Italia

Número de procedimiento:

IT/V/0132/001

Estados miembros afectados:

Austria Bulgaria Croacia Francia Irlanda Noruega Portugal

Rumania; Rumanía Eslovenia España

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 (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.