

API-Bioxal 62 mg/ml bee-hive solution

Autorizado

- Oxalic acid

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

API-Bioxal 62 mg/ml bee-hive solution

API-Bioxal 62 mg/ml oldat méhkaptárban történő alkalmazásra A.U.V.

Principio activo:

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](#)

62.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución 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:

Hungría

Disponible en:

Hungría

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Chemicals Laif S.p.A.

Fecha de autorización de comercialización:

24/04/2020

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Chemifarma S.p.A.

Autoridad responsable:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Número de autorización:

4166/X/20 NÉBIH ÁTI

Fecha de modificación del estado de la autorización:

24/04/2020

Estado miembro de referencia:

Hungría

Número de procedimiento:

HU/V/0145/001

Estados miembros afectados:

Letonia Polonia Eslovaquia

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