

API-Bioxal, 886 mg/g powder for in-hive use

Autorizado

- Oxalic acid

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

API-Bioxal, 886 mg/g powder for in-hive use

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](#)
886.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Polvo para 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:

Eslovaquia

Disponible en:

Eslovaquia

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:

6/05/2021

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Chemifarma S.p.A.

Autoridad responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número de autorización:

96/014/MR/21-S

Fecha de modificación del estado de la autorización:

6/05/2021

Estado miembro de referencia:

Hungría

Número de procedimiento:

HU/V/0144/001

Estados miembros afectados:

Letonia Eslovaquia

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.