

APITRAZ 500 mg bee-hive strips for honey bees

Autorizado

- Amitraz

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

APITRAZ 500 mg bee-hive strips for honey bees

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](#)
500.00 Miligramo(s) / 1.00 Tira

Forma farmacéutica:

Tira para colmenas

Tiempo de espera por vía de administración:

Uso en las colmenas:

-

Abejas

- Honey. 0 Día
- Honey. no withdrawal period

Do not harvest honey during the 6 week treatment period

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

QP53AD01

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Hungría

Descripción del formato:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Laboratorios Calier S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

9/02/2016

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratorios Calier S.A.

Autoridad responsable:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Número de autorización:

3710/X/16 NÉBIH ÁTI

Fecha de modificación del estado de la autorización:

9/02/2016

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0197/001

Estados miembros afectados:

Austria Bulgaria Croacia Chipre República Checa Francia Alemania Grecia
Hungría Italia Portugal Rumania; Rumanía

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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

Etiquetado

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

Combined File of all Documents

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