

# APIGUARD GEL (25% THYMOL) FOR BEEHIVE USE

Autorizado

- Thymol

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

APIGUARD GEL (25% THYMOL) FOR BEEHIVE 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](#)

12.50 Gramo(s) / 1.00 Envase

---

**Forma farmacéutica:**

Gel para colmenas

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Uso en las colmenas:**

- 

**Abejas**

- Honey. 0 Día

---

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

QP53AX22

---

**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:**

Alemania

---

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

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Vita Bee Health Limited

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

2/12/2002

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Cicieffe S.r.l.

---

**Autoridad responsable:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Número de autorización:**

400616.00.00

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

22/03/2011

---

**Estado miembro de referencia:**

Francia

---

**Número de procedimiento:**

FR/V/0132/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica República Checa Dinamarca Alemania Grecia Irlanda Italia  
Luxemburgo Países Bajos Polonia Eslovaquia España Suecia

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

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Prospecto

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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