

APIGUARD GEL (25% THYMOL) FOR BEEHIVE USE

Autorizado

- Thymol

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

APIGUARD GEL (25% THYMOL) FOR BEEHIVE USE

Apiguard gel (25% thymol) voor toediening in de bijenkorf

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](#)

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](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Países Bajos

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](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Vita Bee Health Limited

Fecha de autorización de comercialización:

29/04/2010

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Cicieffe S.r.l.

Autoridad responsable:

Medicines Evaluation Board

Número de autorización:

REG NL 10038

Fecha de modificación del estado de la autorización:

21/03/2022

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](#) [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 (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000042261>