

# APIVAR 500 MG AMITRAZ BEE-HIVE STRIPS FOR HONEY BEES

Autorizado

- Amitraz

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

APIVAR 500 MG AMITRAZ BEE-HIVE STRIPS FOR HONEY BEES

---

**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](#)  
0.50 Gramo(s) / 1.00 Tira

---

**Forma farmacéutica:**

Tira para colmenas

---

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

## Uso en las colmenas:

- 

### **Abejas**

- Honey. 0 Día

Do not use during honey flow. Do not extract honey from the brood chamber. Do not harvest honey when the treatment is in place. Brood combs should be replaced with new foundation at least every three years. Do not recycle brood frames as honey frames.

---

## **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](#) [Norwegian](#)

---

## **Estado de la autorización:**

Autorizado

---

## **Autorizado en:**

Lituania

---

## **Disponible en:**

Lituania

---

## **Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

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](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Veto-Pharma

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

21/09/2017

---

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

Veto-Pharma

---

**Autoridad responsable:**

State Food And Veterinary Service

---

**Número de autorización:**

No se dispone de esta información para este medicamento.

---

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

25/02/2025

---

**Estado miembro de referencia:**

Francia

---

**Número de procedimiento:**

FR/V/0319/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Bulgaria Croacia Chipre República Checa Dinamarca  
Finlandia Alemania Grecia Hungría Irlanda Lituania Noruega Polonia  
Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia 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

Combined File of all Documents

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

eu-puar-frv0319001-mr-rpe362-en.pdf

RV2418.pdf