

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:

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](#)

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 [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Francia

Disponible en:

Francia

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:

21/04/1995

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Veto-Pharma

Autoridad responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número de autorización:

FR/V/3653206 7/1995

Fecha de modificación del estado de la autorización:

8/07/2022

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Package Leaflet and Labelling

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

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