

Formicpro 68.2g Beehive Strips for Honey Bees

Autorizado

- Formic acid

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Formicpro 68.2g Beehive Strips for Honey Bees

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Abejas

Vía de administración:

Vía inhalatoria

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)

68.20 Gramo(s) / 1.00 Tira

Forma farmacéutica:

Tira para colmenas

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía inhalatoria:

-

Abejas

- Honey. 0 Día

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

QP53AG01

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:

Dinamarca

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

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](#)

Titular de la autorización de comercialización:

NOD Apiary Ireland Limited

Fecha de autorización de comercialización:

11/10/2021

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Animal Health Distributors Limited
NOD Apiary Ireland Limited

Autoridad responsable:

Danish Medicines Agency

Número de autorización:

63921

Fecha de modificación del estado de la autorización:

11/10/2021

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0515/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Bulgaria Croacia República Checa Dinamarca Francia
Alemania Grecia Hungría Italia Lituania Países Bajos Noruega Polonia
Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia 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

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.

Combined File of all Documents

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