

Formicpro 68.2g Beehive Strips for Honey Bees

Autorizado

- Formic acid

Product identification

Nombre del medicamento:

Formicpro 68.2g Beehive Strips for Honey Bees
Formicpro 68,2 g, avilio juostelès naminèms bitèms

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Abejas

Vía de administración:

Vía inhalatoria

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
68.20 Gramo(s) / 1.00 Tira

Forma farmacéutica:

Tira para colmenas

Withdrawal period by route of administration:

Vía inhalatoria:**• Abejas**

- Honey. 0 Día

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QP53AG01

Régimen jurídico de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Lituania

Available in:

Lituania

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

NOD Apiary Ireland Limited

Marketing authorisation date:

No se dispone de esta información para este producto.

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Lohmann Pharma Herstellung GmbH
Animal Health Distributors Limited

Autoridad responsable:

State Food And Veterinary Service

Número de autorización:

LT/2/21/2654/001-003

Fecha del cambio de estado de la autorización:

14/04/2021

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

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

RV2654.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000046675>