

# MAQS Formic Acid 68.2g Beehive Strips for Honey Bees

No  
autorizado

- Formic acid

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

MAQS Formic Acid 68.2g Beehive Strips for Honey Bees

---

**Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Abejas

---

**Vía de administración:**

Uso cutáneo

---

## 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:**

**Uso cutáneo:**

- 

**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:**

Anulado

---

**Autorizado en:**

Eslovenia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

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:**

16/04/2014

---

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

Animal Health Distributors Limited  
Lohmann Pharma Herstellung GmbH

---

**Autoridad responsable:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Número de autorización:**

MR/V/0464/001

---

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

23/10/2023

---

**Estado miembro de referencia:**

Irlanda

---

**Número de procedimiento:**

IE/V/0518/001

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://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.

## Etiquetado

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

## Prospecto

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