

Apistan 10.3% w/w Bee Hive Strip

Autorizado

- Tau-fluvalinate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Apistan 10.3% w/w Bee Hive Strip
Apistan vet 10,3 % Bikupestrip

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](#)
0.82 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. To avoid accumulation of residues in wax, brood frames should be replaced with new foundation on regular basis. Do not recycle wax from treated colonies for use as foundation in brood or honey frames.

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

QP53AC10

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Suecia

Descripción del formato:

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:

Vita Bee Health Limited

Fecha de autorización de comercialización:

28/10/2011

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Pharmapac Limited
Vita (Europe) Limited
Cicieffe S.r.l.

Autoridad responsable:

Swedish Medical Products Agency

Número de autorización:

44389

Fecha de modificación del estado de la autorización:

28/10/2011

Estado miembro de referencia:

Suecia

Número de procedimiento:

SE/V/0121/001

Estados miembros afectados:

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Prospecto

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

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000019365>