

File downloaded on 2026-04-26

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000019366>

# 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

---

**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](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

---

### **Estado de la autorización:**

Autorizado

---

### **Autorizado en:**

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

---

### **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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

### **Titular de la autorización de comercialización:**

Vita Bee Health Limited

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

26/11/1998

---

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

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

---

**Autoridad responsable:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Número de autorización:**

Vm 61437/3000

---

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

10/09/2021

---

**Estado miembro de referencia:**

Suecia

---

**Número de procedimiento:**

SE/V/0121/001

---

**Estados miembros afectados:**

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

---

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

## Documentos

Prospecto

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

Etiquetado

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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