

API-Bioxal 886 mg/g powder for in-hive use

Autorizado

- Oxalic acid dihydrate

Product identification

Nombre del medicamento:

API-Bioxal 886 mg/g powder for in-hive use

API-Bioxal 886 mg/g Pulver zur Anwendung im Bienenstock

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Abejas

Vía de administración:

Uso en las colmenas

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

886.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Polvo para solución para colmenas

Withdrawal period by route of administration:

Uso en las colmenas:**• Abejas**

- Honey. 0 Día

Do not use in colonies with supers or during honey flow.

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QP53AG03

Régimen jurídico de dispensación:

Disponible únicamente en [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#)
[Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Austria

Available in:

Austria

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](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Chemicals Laif S.p.A.

Marketing authorisation date:

No se dispone de esta información para este producto.

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Chemifarma - S.p.A.

Autoridad responsable:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Número de autorización:

836485

Fecha del cambio de estado de la autorización:

24/06/2016

Estado miembro de referencia:

Italia

Número de procedimiento:

IT/V/0132/001

Estados miembros afectados:

Austria Bulgaria Croacia Francia Irlanda Noruega Portugal

Rumania; Rumanía Eslovenia España

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

Combined File of all Documents

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.

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/600000076910>