

# Api-Bioxal 0.71 g/g bee-hive powder

Autorizado

- Oxalic acid dihydrate

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Api-Bioxal 0.71 g/g bee-hive powder

---

**Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Abejas

---

**Vía de administración:**

Uso en las colmenas

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponibile únicamente en [English](#)

1.00 Gramo(s) / 1.00 Gramo(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Polvo para colmenas

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Uso en las colmenas:**

- 

**Abejas**

- Honey. 0 Día

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

---

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

QP53AG03

**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:**

Francia

**Disponible en:**

Francia

**Descripción del formato:**

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](#)

**Titular de la autorización de comercialización:**

Chemicals Laif S.p.A.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

14/08/2015

---

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

Chemifarma S.p.A.

---

**Autoridad responsable:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Número de autorización:**

FR/V/1748622 6/2015

---

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

3/06/2016

---

**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](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

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

## Documentos

Combined File of all Documents

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.

Package Leaflet and Labelling

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