

Api-Bioxal 44.2 mg/ml bee-hive solution

Autorizado

- Oxalic acid

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Api-Bioxal 44.2 mg/ml bee-hive solution

Api-Bioxal 44,2 mg/ml solução para uso em colmeias

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](#)

44.20 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución 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](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Portugal

Disponible en:

Portugal

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:

22/10/2021

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Chemifarma S.p.A.

Autoridad responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Número de autorización:

929/02/21/RFVPT

Fecha de modificación del estado de la autorización:

1/06/2024

Estado miembro de referencia:

Italia

Número de procedimiento:

IT/V/0132/002

Estados miembros afectados:

Austria Bulgaria Croacia Irlanda Noruega Portugal Rumania; Rumanía
Eslovenia España

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

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000085635>