

# 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 разтвор за употреба във вътрешността на пчелни кошери

### 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:**

Bulgaria

---

**Disponible en:**

Bulgaria

---

**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:**

12/10/2021

---

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

Chemifarma S.p.A.

---

**Autoridad responsable:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Número de autorización:**

0022-3092

---

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

12/10/2021

---

**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](#) [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 (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.

### Package Leaflet and Labelling

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