

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

Volitatud

- Oxalic acid

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

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

API-Bioxal, 886 mg/g pulveris lietošanai stropā

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

meemesilane

Manustamisviis:

Tarusisene

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

886.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Ravimvorm:

Taru ravimlahuse pulber

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:

Tarusisene:

-

meemesilane

- mesi. 0 day

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

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QP53AG03

Ravimi kuuluvus:

Käsimüügiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Läti

Saadaval:

Läti

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [Latvian](#)

Termini tõlkekeel(ed) [Latvian](#)

Termini tõlkekeel(ed) [Latvian](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Chemicals Laif S.p.A.

Müügiloa kuupäev:

23/03/2021

Partii vabastamise tootmiskohad:

Chemifarma S.p.A.

Vastutav asutus:

Food And Veterinary Service

Müügiloa number:

V/MRP/21/0019

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

23/03/2021

Viiteliikmesriik:

Ungari

Müügiloamenetluse number:

HU/V/0144/001

Asjaomased liikmesriigid:

Läti Slovakkia

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumendid

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Package Leaflet and Labelling

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.