

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, prášok na použitie v úli

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:

Slovakkia

Saadaval:

Slovakkia

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

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:

6/05/2021

Partii vabastamise tootmiskohad:

Chemifarma S.p.A.

Vastutav asutus:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Müügiloa number:

96/014/MR/21-S

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

6/05/2021

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

Combined File of all Documents

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