

Apilife Var Bee-Hive Strip for Honey Bees

Autorisé

- Thymol
- EUCALYPTUS OIL
- Camphor
- Levomenthol

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Apilife Var Bee-Hive Strip for Honey Bees

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Abeille

Voie d'administration:

Traitement dans la ruche

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

8.00 gram(s) / 1.00 A voir en fonction du libellé de la composition

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1.72 gram(s) / 1.00 A voir en fonction du libellé de la composition

Disponible uniquement en [Anglais](#)

0.39 gram(s) / 1.00 A voir en fonction du libellé de la composition

Disponible uniquement en [Anglais](#)

0.39 gram(s) / 1.00 A voir en fonction du libellé de la composition

Forme pharmaceutique:

Ruban pour ruche

Temps d'attente par voie d'administration:

Traitement dans la ruche:

-

Abeille

- Miel. 0 day

Do not use during honey flow in order to avoid to adulterate the taste of the honey

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QP53AX30

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire non soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Disponible en:

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Chemicals Laif S.p.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

24/06/2009

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Chemicals Laif S.p.A.

Autorité responsable:

The Veterinary Medicines Directorate

Numéro de l'autorisation:

Vm 23101/4000

Date de modification du statut de l'autorisation:

24/06/2024

État membre de référence:

Italie

Numéro de procédure:

IT/V/0123/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie France Allemagne Grèce Portugal Slovénie
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.