

OPTIVAR 500 MG BEE-HIVE STRIPS FOR HONEY BEES

Autorisé

- Amitraz

Identification du produit

Dénomination du médicament:

OPTIVAR 500 MG BEE-HIVE STRIPS FOR HONEY BEES

Substance(s) active(s):

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](#)

500.00 milligram(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. Do not extract honey from the brood chamber. Do not harvest honey for human consumption while the treatment is in place. Brood combs should be replaced with new foundation at least every three years. Do not reuse brood frames as honey frames.

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

QP53AD01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Tchéquie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Base légale de l'autorisation du produit:

Demande fondée sur des données bibliographiques (article 22 du règlement (UE) 2019/6)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Veto-Pharma

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

11/08/2026

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

Veto-Pharma

Autorité responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numéro de l'autorisation:

96/043/26-C

Date de modification du statut de l'autorisation:

11/08/2026

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0515/001

États membres concernés:

Bulgarie Croatie Chypre Tchéquie Estonie Grèce Hongrie Irlande Italie
Lettonie Lituanie Pologne Portugal Roumanie Slovénie Espagne
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

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

Documents

eu-puar-frv0515001-mr-rpe1052-en.pdf