

APIVAR 500 MG AMITRAZ BEE-HIVE STRIPS FOR HONEY BEES

Autorisé

- Amitraz

Identification du produit

Dénomination du médicament:

APIVAR 500 MG AMITRAZ 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](#)

0.50 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. Do not extract honey from the brood chamber. Do not harvest honey when the treatment is in place. Brood combs should be replaced with new foundation at least every three years. Do not recycle brood frames as honey frames.

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

QP53AD01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire non soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Suède

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Swedish](#)

Disponible uniquement en [Swedish](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Veto-Pharma

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

24/11/2017

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

Veto-Pharma

Autorité responsable:

Swedish Medical Products Agency

Numéro de l'autorisation:

56256

Date de modification du statut de l'autorisation:

24/11/2017

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0319/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Chypre Tchéquie Danemark Finlande
Allemagne Grèce Hongrie Irlande Lituanie Norvège Pologne Roumanie
Slovaquie Slovénie Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

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

Documents

Notice

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

Etiquetage

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

Résumé des caractéristiques du produit

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

Fichier combinant tous les documents

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

eu-puar-frv0319001-mr-rpe362-en.pdf