

Apilife Var bee-hive strip for honey bees

Autorisé

- Thymol
- Cineole
- Camphor
- Levomenthol

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Apilife Var bee-hive strip for honey bees

Apilife Var ενδοκυψελικές ταινίες μελιτοφόρων μελισσών

Substance active:

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 active / 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 soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Grèce

Disponible en:

Grèce

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:

26/01/2010

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

Chemicals Laif S.p.A.

Autorité responsable:

National Organization For Medicines

Numéro de l'autorisation:

57054/31-08-2015/K-0183001

Date de modification du statut de l'autorisation:

9/01/2020

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000076953>