

Apistan 10.3% w/w Bee Hive Strip

Ovlašten

- Tau-fluvalinate

Product identification

Naziv VMP-a:

Apistan 10.3% w/w Bee Hive Strip

Apistan 10.3% w/w Bee Hive Strip

Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

Ciljne vrste životinja:

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Način primjene:

U košnicu

Product details

Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)

0.82 gram / 1.00 Strip/traka

Farmaceutski oblik:

Traka za košnicu

Withdrawal period by route of administration:

U košnicu:**• Honey bee**

- Honey. 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. To avoid accumulation of residues in wax, brood frames should be replaced with new foundation on regular basis. Do not recycle wax from treated colonies for use as foundation in brood or honey frames.

Kod anatomske-terapijske-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):

QP53AC10

Pravni status opskrbe:

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Authorised in:

Dostupno samo u [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupno samo u [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupno samo u [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Vita (Europe) Limited

Marketing authorisation date:

26/11/1998

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

Pharmapac Limited
Vita (Europe) Limited

Odgovorno tijelo:

VMD

Broj autorizacije:

Vm 17017/4000

Datum promjene statusa odobrenja:

12/08/2022

Referentna država članica:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Broj postupka:

SE/V/0121/001

Dotična država članica:

Dostupno samo u [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000019366>