

Apivar 500 mg, tiras antiparazitárias para abelhas melíferas

Odobreno

- Amitraz

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Apivar 500 mg, tiras antiparazitárias para abelhas melíferas

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

U košnicu

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)
500.00 miligram / 1.00 Strip/traka

Farmaceutski oblik:

Traka za košnicu

Karencija prema putu aplikacije:**U košnicu:**

-

Honey bee

- Honey. 0 day

Não utilizar durante o fluxo de mel. Não colher o mel durante o período de tratamento. Entalhe de apoio entre os cabeçalhos dos quadros QUADRO QUADRO
Direção Geral de Alimentação e Veterinária - DGAMV Última aprovação dos textos:
Janeiro 2020 Página 5 de 13 As estruturas do corpo da colméia devem ser substituídas por novas estruturas de cera pelo menos a cada três anos

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QP53AD01

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#)
[portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#)
[nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan u:

Portugal

Opis paketa:

Dostupan samo u [portugalski](#)

Dostupan samo u [portugalski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#) [portugalski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Veto-Pharma

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

28/06/2012

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Veto-Pharma

Nadležno tijelo:

Directorate General For Food And Veterinary

Broj odobrenja:

564/01/12NFVPT

Datum promjene statusa odobrenja:

1/06/2020

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.