

Apistan 10.3% w/w Bee Hive Strip

Felhatalmazott

- Tau-fluvalinate

Product identification

Készítmény neve:

Apistan 10.3% w/w Bee Hive Strip
Apistan vet 10,3 % Bikupestrip

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj(ok):

mézelő méh

Alkalmazás módja:

Méhkaptárban alkalmazás

Product details

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)
0.82 gram(s) / 1.00 Strip

Gyógyszerforma:

Impregnált csík méhek kezelésére

Withdrawal period by route of administration:

Méhkaptárban alkalmazás:**• mézelő méh**

- 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.

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QP53AC10

Szállítás jogállása:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Authorised in:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Termékengedélyezés jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Vita Bee Health Limited

Marketing authorisation date:

28/10/2011

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Pharmapac Limited
Vita (Europe) Limited

Felelős hatóság:

Medical Products Agency

Engedély száma:

44389

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

28/10/2011

Referencia tagállam:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Eljárás száma:

SE/V/0121/001

Érintett tagállamok:

Csak itt érhető el [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000019365>