

Apistan, 800 mg/8 g (10,3% w/w) taru ravimriba kodumesilastele

Viðurkennt

- Tau-fluvalinate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Apistan, 800 mg/8 g (10,3% w/w) taru ravimriba kodumesilastele

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Marktegund:

Býfluga

Leið stjórnslu:

Til notkunar í býbú

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

800.00 milligram(s) / 1.00 Strimill

Lyfjaform:

Býbússtrimill

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í býbú:

•

Býfluga

- Honey. 0 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QP53AC10

Lögformleg staða:

Aðeins fáanlegt í [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Eistland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [Estonian](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [English](#) [Italian](#)

Markaðsleyfishafi:

Vita Bee Health Limited

Dagsetning markaðsleyfis:

3/08/2006

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Pharmapac Limited

Ábyrgt yfirvald:

State Agency Of Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

1421

Dagsetning á breytingu stöðu:

3/08/2006

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000023342>