

APISTAN

Heimilað

- Fluvalinate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

APISTAN

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Býfluga

Leið stjórnsýslu:

Íkomuleið á ekki við

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

800.00 milligram(s) / 1.00 Strimill

Lyfjaform:

Býbússtrimill

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Íkomuleið á ekki við:

•

Býfluga

- Honey. 0 dagar

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

QP53AC10

Lögformleg staða:

Aðeins fáanlegt í [tékkneska](#) [eistneska](#) [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Portuguese](#) [rúmenska](#) [slóvenska](#) [finnska](#) [sænska](#) [Norwegian](#)

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Ítalía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [ítalska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Vita Bee Health Limited

Dagsetning markaðsleyfis:

30/12/2000

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Pharmapac Limited

Buckingham Pharmaceutical Services Limited

Ábyrgt yfirvald:

Ministry Of Health

Markaðsleyfisnúmer:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Dagsetning á breytingu stöðu:

30/12/2000

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

Skjöl

Combined File of all Documents

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