

Dany's BienenWohl 39.4 mg/ml - Powder and solution for bee-hive dispersion

Autorizzato

- Oxalic acid dihydrate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Dany's BienenWohl 39.4 mg/ml - Powder and solution for bee-hive dispersion

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

api da miele

Via di somministrazione:

Trattamento in alveare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
34.90 grammo(i) / 1.00 Flacone

Forma farmaceutica:

Polvere e soluzione per dispersione per alveare

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Trattamento in alveare:

•

api da miele

- miele. 0 giorno
Zero days

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QP53AG03

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Austria , Belgio , Bulgaria , Croazia , Cipro , Repubblica Ceca , Danimarca , Estonia ,
Finlandia , Francia , Germania , Grecia , Ungheria , Islanda , Irlanda , Italia , Lettonia ,
Liechtenstein , Lituania , Lussemburgo , Malta , Paesi Bassi , Norvegia , Polonia ,
Portogallo , Romania , Slovacchia , Slovenia , Spagna , Svezia ,

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione basata sul consenso informato (Articolo 13c della Direttiva n°
2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Dany Bienenwohl GmbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

14/06/2018

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

Autorità responsabile:

European Commission

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

14/06/2018

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

italiano (PDF)

Pubblicato il: 10/01/2024

Scaricamento

ema-puar-danys-bienenwohl-v-4667-par-en.pdf