

# 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](http://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