

APIVAR 500 MG AMITRAZ BEE-HIVE STRIPS FOR HONEY BEES

Autorizzato

- Amitraz

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

APIVAR 500 MG AMITRAZ BEE-HIVE STRIPS FOR HONEY BEES

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](#)
0.50 grammo(i) / 1.00 Strip

Forma farmaceutica:

Striscia per alveare

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Trattamento in alveare:

-

api da miele

- miele. 0 giorno

Do not use during honey flow. Do not extract honey from the brood chamber. Do not harvest honey when the treatment is in place. Brood combs should be replaced with new foundation at least every three years. Do not recycle brood frames as honey frames.

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

QP53AD01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria tranne per alcune confezioni

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Francia

Disponibile in:

Francia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di uso veterinario consolidato (Articolo 13a della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Veto-Pharma

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

21/04/1995

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Veto-Pharma

Autorità responsabile:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numero di autorizzazione:

FR/V/3653206 7/1995

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

8/07/2022

Stato membro di riferimento:

Francia

Numero di procedura:

FR/V/0319/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Bulgaria Croazia Cipro Repubblica Ceca Danimarca Finlandia
Germania Grecia Ungheria Irlanda Lituania Norvegia Polonia Romania
Slovacchia Slovenia Svezia

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

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Package Leaflet and Labelling

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

eu-puar-frv0319001-mr-rpe362-en.pdf