

API-Bioxal 886 mg/g polvere per alveare

Autorizzato

- Oxalic acid dihydrate

Product identification

Denominazione del medicinale:

Api-Bioxal 632.7 mg/g bee-hive powder
API-Bioxal 886 mg/g polvere per alveare

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

api da miele

Via di somministrazione:

Trattamento in alveare

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
886.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Disponibile solo in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Withdrawal period by route of administration:**Trattamento in alveare:**

-

api da miele

- miele. 0 giorno

Do not use in colonies with supers or during honey flow.

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

QP53AG03

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario non soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Italia

Available in:

Italia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Disponibile solo in [English](#)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Chemicals Laif S.p.A.

Marketing authorisation date:

24/06/2011

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Chemifarma - S.p.A.

Autorità responsabile:

Ministry Of Health

Numero di autorizzazione:

104384

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

24/06/2016

Stato membro di riferimento:

Italia

Numero di procedura:

IT/V/0132/001

Stati membri interessati:

Austria Bulgaria Croazia Francia Irlanda Norvegia Portogallo Romania
Slovenia Spagna

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

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

Documents

File combinato di tutti i documenti

italiano (PDF)

Publicato su: 2/03/2022

Scaricamento

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000076909>