

Apiguard 250 mg/g gels lietošanai bišu stropā medus bitēm

Awtoriztat

- Thymol

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-mediċina:

Apiguard 250 mg/g gels lietošanai bišu stropā medus bitēm

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu fil-ħorriqija

Dettalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)
250.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forma farmaċewtika:

Ġell

Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:

Użu fil-ħorriqija:

-

Honey bee

- Honey. 0 day Nelietot zāles medus ienesuma laikā.

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QP53AX22

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ĉek](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Latvjan](#)

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#) [Franciż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Norwegian](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Vita Bee Health Limited

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

11/12/2003

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Cicieffe S.r.l.

Awtorità responsabbli:

Food And Veterinary Service

Numru tal-awtorizzazzjoni:

V/NRP/03/1594

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

11/12/2003

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

Dokumenti

Combined File of all Documents

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.