

Apilife Var Bee-Hive Strip for Honey Bees

Toegelaten

- Thymol
- EUCALYPTUS OIL
- Camphor
- Levomenthol

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Apilife Var Bee-Hive Strip for Honey Bees

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Honingbij

Toedieningsweg:

Toediening in de bijenkorf

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
8.00 gram(s) / 1.00 Strip

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
1.72 gram(s) / 1.00 Strip

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
0.39 gram(s) / 1.00 Strip

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
0.39 gram(s) / 1.00 Strip

Farmaceutische vorm:

Strip voor in de bijenkorf

Wachttijd per toedieningsweg:

Toediening in de bijenkorf:

-

Honingbij

- Honey. 0 day

Do not use during honey flow in order to avoid to adulterate the taste of the honey

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QP53AX30

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)
[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Beschikbaar in:

United Kingdom (Northern Ireland)

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Handelsvergunninghouder:

Chemicals Laif S.p.A.

Handelsvergunningsdatum:

24/06/2009

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Chemicals Laif S.p.A.

Verantwoordelijke instantie:

The Veterinary Medicines Directorate

Vergunningsnummer:

Vm 23101/4000

Datum toelatingswijziging:

24/06/2024

Rapporterende lidstaat:

Italië

Procedurenummer:

IT/V/0123/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Bulgarije Frankrijk Duitsland Griekenland Portugal Slovenië
Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.