

API-Bioxal 62 mg/ml bee-hive solution

Geautoriseerd

- Oxalic acid

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

API-Bioxal 62 mg/ml bee-hive solution

Api-Bioxal 62,0 mg/ml Roztwór do stosowania w ulu

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Honingbij

Toedieningsweg:

Toediening in de bijenkorf

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

62.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Alleen beschikbaar in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Withdrawal period by route of administration:**Toediening in de bijenkorf:**

-

Honingbij

- Honey. 0 day Do not use in colonies with supers or during honey flow.

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**:**QP53AG03

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:Valid

Authorised in:Polen

Package description:Alleen beschikbaar in [English](#)Alleen beschikbaar in [English](#)Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:Chemicals Laif S.p.A.

Marketing authorisation date:

22/04/2021

Productielocaties partijvrijgifte:

Chemifarma S.p.A.

Verantwoordelijke instantie:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Toelatingsnummer:

3092

Wijzigingsdatum status toelating:

22/04/2021

Rapporterende lidstaat:

Hongarije

Procedurenummer:

HU/V/0145/001

Betrokken lidstaten:

Letland Polen Slowakije

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000038625>