

# API-Bioxal 62 mg/ml bee-hive solution

Toegelaten

- Oxalic acid

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

API-Bioxal 62 mg/ml bee-hive solution

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Honingbij

---

**Toedieningsweg:**

Toediening in de bijenkorf

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
62.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#) [Spaans](#) [Tsjechisch](#) [Deens](#) [Duits](#) [Estlands](#) [Grieks](#) [Engels](#) [Frans](#) [Iers](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Pools](#) [Portugees](#) [Roemeense](#)

[Toedieningsweg](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Wachttijd per toedieningsweg:**

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

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Letland

---

**Beschikbaar in:**

Letland

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Chemicals Laif S.p.A.

---

**Handelsvergunningsdatum:**

23/03/2021

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Chemifarma S.p.A.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Food And Veterinary Service

---

**Vergunningsnummer:**

V/MRP/21/0021

---

**Datum toelatingswijziging:**

23/03/2021

---

**Rapporterende lidstaat:**

Hongarije

---

**Procedurenummer:**

HU/V/0145/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Letland Polen Slowakije

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Bijsluiters

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

Etikettering

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

Samenvatting van de productkenmerken

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