

API-Bioxal, 886 mg/g powder for in-hive use

Toegelaten

- Oxalic acid

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

API-Bioxal, 886 mg/g powder for in-hive use

API-Bioxal, 886 mg/g pulveris lietošanai stropā

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Honingbij

Toedieningsweg:

Toediening in de bijenkorf

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

886.00 milligram(s) / 1.00 gram(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 [Letlands](#)

Alleen beschikbaar in [Letlands](#)

Alleen beschikbaar in [Letlands](#)

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/21/0019

Datum toelatingswijziging:

23/03/2021

Rapporterende lidstaat:

Hongarije

Procedurenummer:

HU/V/0144/001

Betrokken lidstaten:

Letland Slowakije

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

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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

Package Leaflet and Labelling

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