

# OPTIVAR 500 MG BEE-HIVE STRIPS FOR HONEY BEES

Toegelaten

- Amitraz

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

OPTIVAR 500 MG BEE-HIVE STRIPS FOR HONEY BEES

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Honingbij

---

**Toedieningsweg:**

Toediening in de bijenkorf

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
500.00 milligram(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. Do not extract honey from the brood chamber. Do not harvest honey for human consumption while the treatment is in place. Brood combs should be replaced with new foundation at least every three years. Do not reuse brood frames as honey frames.

---

## **Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QP53AD01

---

### **Afleverstatus:**

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

---

### **Vergunningsstatus:**

Valid

---

### **Toegelaten in:**

Spanje

---

### **Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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:**

Veto-Pharma

---

**Handelsvergunningsdatum:**

30/04/2026

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Veto-Pharma

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Vergunningsnummer:**

4510 ESP

---

**Datum toelatingswijziging:**

1/05/2026

---

**Rapporterende lidstaat:**

Frankrijk

---

**Procedurenummer:**

FR/V/0515/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Bulgarije Kroatië Cyprus Tsjechië Estland Griekenland Hongarije Ierland Italië Letland Litouwen Polen Portugal Roemenië Slovenië Spanje  
Alleen beschikbaar in Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands  
Norwegian

---

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

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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

Bijsluiter

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

Etikettering

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