

APITRAZ 500 mg bee-hive strips for honey bees

Geautoriseerd

- Amitraz

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

APITRAZ 500 mg bee-hive strips for honey bees

APITRAZ 500 mg TIRAS PARA COLMENAS PARA ABEJAS

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Honingbij

Toedieningsweg:

Toediening in de bijenkorf

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 Strip

Farmaceutische vorm:

Strip voor in de bijenkorf

Withdrawal period by route of administration:

Toediening in de bijenkorf:

-

Honingbij

- Honey. 0 day
- Honey. no withdrawal period

Do not harvest honey during the 6 week treatment period

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

QP53AD01

Afleverstatus:

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

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Spanje

Available in:

Spanje

Package description:

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Laboratorios Calier S.A.

Marketing authorisation date:

16/04/2013

Productielocaties partijvrijgifte:

Laboratorios Calier S.A.

Verantwoordelijke instantie:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Toelatingsnummer:

2782 ESP

Wijzigingsdatum status toelating:

17/04/2013

Rapporterende lidstaat:

Spanje

Procedurenummer:

ES/V/0197/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk Bulgarije Kroatië Tsjechië Frankrijk Duitsland Griekenland
Hongarije Italië Portugal

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

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

Bijsluiter

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.

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000039302>