

APIGUARD GEL (25% THYMOL) FOR BEEHIVE USE

Geautoriseerd

- Thymol

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

APIGUARD GEL (25% THYMOL) FOR BEEHIVE USE
Apiguard vet 12,5 g Gel

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Honingbij

Toedieningsweg:

Toediening in de bijenkorf

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)
12.50 gram(s) / 1.00 Container

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

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QP53AX22

Afleverstatus:

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

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Zweden

Package description:

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:

Vita Bee Health Limited

Marketing authorisation date:

17/06/2011

Productielocaties partijvrijgifte:

Cicieffe S.r.l.

Verantwoordelijke instantie:

Swedish Medical Products Agency

Toelatingsnummer:

43556

Wijzigingsdatum status toelating:

17/06/2011

Rapporterende lidstaat:

Frankrijk

Procedurenummer:

FR/V/0132/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Tsjechië Denemarken Duitsland Griekenland Ierland Italië
Luxemburg Nederland Polen Slowakije Spanje Zweden

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

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

Documents

Bijsluiters

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.

Etikettering

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/600000042264>