

APIVAR 500 MG AMITRAZ BEE-HIVE STRIPS FOR HONEY BEES

Toegelaten

- Amitraz

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

APIVAR 500 MG AMITRAZ BEE-HIVE STRIPS FOR HONEY BEES

Apivar 500 mg Pasek do zawieszania w ulu

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Honingbij

Toedieningsweg:

Toediening in de bijenkorf

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

0.50 gram(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 when the treatment is in place. Brood combs should be replaced with new foundation at least every three years. Do not recycle 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:

Polen

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Alleen beschikbaar in [Frans](#)

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

Handelsvergunninghouder:

Veto-Pharma

Handelsvergunningsdatum:

17/07/2018

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Veto-Pharma

Verantwoordelijke instantie:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Vergunningsnummer:

2797

Datum toelatingswijziging:

17/07/2018

Rapporterende lidstaat:

Frankrijk

Procedurenummer:

FR/V/0319/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Bulgarije Kroatië Cyprus Tsjechië Denemarken Finland
Duitsland Griekenland Hongarije Ierland Litouwen Noorwegen Polen
Roemenië Slowakije Slovenië Zweden

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

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.

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.