

# Apilife Var bee-hive strip for honey bees

Toegelaten

- Thymol
- EUCALYPTUS OIL
- Camphor
- Levomenthol

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

Apilife Var bee-hive strip for honey bees

---

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

### **Doeldiersoort(en):**

Honingbij

---

### **Toedieningsweg:**

Toediening in de bijenkorf

---

## Productgegevens

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

8.00 gram(s) / 1.00 Strip

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

1.72 gram(s) / 1.00 Strip

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

0.39 gram(s) / 1.00 Strip

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

0.39 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 in order to avoid to adulterate the taste of the honey

---

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

:

QP53AX30

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)

[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Slovenië

---

**Beschikbaar in:**

Slovenië

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)

---

## 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](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Chemicals Laif S.p.A.

---

**Handelsvergunningsdatum:**

14/08/2012

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Chemicals Laif S.p.A.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Vergunningsnummer:**

MR/V/0406/001

---

**Datum toelatingswijziging:**

14/08/2012

---

**Rapporterende lidstaat:**

Italië

---

**Procedurenummer:**

IT/V/0123/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk België Bulgarije Frankrijk Duitsland Griekenland Portugal Slovenië  
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.

Package Leaflet and Labelling

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

Combined File of all Documents

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