

# Api-Bioxal 0.71 g/g bee-hive powder

Toegelaten

- Oxalic acid dihydrate

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

Api-Bioxal 0.71 g/g bee-hive powder

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Honingbij

---

**Toedieningsweg:**

Toediening in de bijenkorf

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
1.00 gram(s) / 1.00 gram(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#) [Spaans](#) [Tsjechisch](#) [Duits](#) [Estlands](#) [Grieks](#) [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Litouws](#) [Pools](#) [Portugees](#) [Toedieningsweg](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#)

[Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Wachttijd per toedieningsweg:**

**Toediening in de bijenkorf:**

•

**Honingbij**

- Honey. 0 day

Do not use in colonies with supers or during honey flow.

---

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

:

QP53AG03

---

**Afleverstatus:**

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

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Kroatië

---

**Beschikbaar in:**

Kroatië

---

**Verpakkingsomschrijving:**

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](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Chemicals Laif S.p.A.

---

**Handelsvergunningsdatum:**

13/07/2017

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Chemifarma S.p.A.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Vergunningsnummer:**

UP/I-322-05/21-01/268

---

**Datum toelatingswijziging:**

2/01/2026

---

**Rapporterende lidstaat:**

Italië

---

**Procedurenummer:**

IT/V/0132/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk Bulgarije Kroatië Frankrijk Ierland Noorwegen 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

Combined File of all Documents

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

Samenvatting van de productkenmerken

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