

APIVAR 500 MG AMITRAZ BEE-HIVE STRIPS FOR HONEY BEES

Dopuszczony

- Amitraz

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

APIVAR 500 MG AMITRAZ BEE-HIVE STRIPS FOR HONEY BEES

Apivar 500 mg amitraz, ленти за пчелни кошери за медоносни пчели

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

W ulu

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
0.50 gram(s) / 1.00 Blister miękki

Postać farmaceutyczna:

Pasek do zawieszania w ulu

Okres karencji w zależności od drogi podania:**W ulu:**

-

Honey bee

- 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.

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QP53AD01

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne w:

Bulgaria

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [francuski](#)

Dostępne wyłącznie w [francuski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Veto-Pharma

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

1/10/2017

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Veto-Pharma

Organ odpowiedzialny:

Bulgarian Food Safety Authority

Numer pozwolenia:

0022 - 2761

Data zmiany statusu pozwolenia:

7/08/2022

Referencyjne państwo członkowskie:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Numer procedury:

FR/V/0319/001

Zainteresowane państwa członkowskie:

[illegible]

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)
Dostępne wyłącznie w [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Ulotka dla pacjenta

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

oznakowanie opakowań

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.