

File downloaded on 2026-06-23

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000019365>

# Apistan 10.3% w/w Bee Hive Strip

Dopuszczony

- Tau-fluvalinate

## Identyfikacja produktu

### **Nazwa leku:**

Apistan 10.3% w/w Bee Hive Strip

### **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](#)  
0.82 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. To avoid accumulation of residues in wax, brood frames should be replaced with new foundation on regular basis. Do not recycle wax from treated colonies for use as foundation in brood or honey frames.

---

**Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QP53AC10

---

**Kategoria dostępności:**

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

---

**Status pozwolenia:**

Valid

---

**Dopuszczony do obrotu w:**

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

---

**Opis opakowania:**

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](#) [litewski](#) [Norwegian](#)

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Vita Bee Health Limited

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

28/10/2011

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Vita (Europe) Limited

Cicieffe S.r.l.

---

**Organ odpowiedzialny:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Numer pozwolenia:**

44389

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

28/10/2011

---

**Referencyjne państwo członkowskie:**

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

---

**Numer procedury:**

SE/V/0121/001

---

**Zainteresowane państwa członkowskie:**

Dostępne wyłącznie w estoński angielski francuski litewski portugalski szwedzki islandzki Norwegian

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://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.