

# Apistan, 800 mg/8 g (10,3% w/w) taru ravimriba kodumesilastele

Upoważniony

- Tau-fluvalinate

## Product identification

**Nazwa leku:**

Apistan, 800 mg/8 g (10,3% w/w) taru ravimriba kodumesilastele

---

**Numer pozwolenia:**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

---

**Docelowe gatunki zwierząt:**

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Droga podania:**

W ulu

---

## Product details

**Numer pozwolenia / Moc :**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)  
800.00 milligram(s) / 1.00 Blister miękki

---

**Postać farmaceutyczna:**

Pasek do zawieszania w ulu

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**W ulu:**

- **Honey bee**

- Honey. 0 day

---

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

QP53AC10

---

**Status prawny dostawy:**

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

---

**Status pozwolenia:**

Valid

---

**Authorised in:**

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis pakietu:**

Dostępne wyłącznie w [Estonian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Podstawa prawna zezwolenia na produkt:**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [Italian](#)

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Vita (Europe) Limited

---

**Marketing authorisation date:**

Te informacje nie są dostępne dla tego produktu.

---

**Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:**

Pharmapac Limited

---

**Organ odpowiedzialny:**

State Agency Of Medicines

---

**Numer pozwolenia:**

1421

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

4/08/2006

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Charakterystyka produktu leczniczego

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000023342>