

Api Life Var (3,8 g + 3,8 g + 16,4 g + 76,0 g)/100 g Płytki do umieszczania w ulu

Dopuszczony

- D-camphor
- Levomenthol
- EUCALYPTUS OIL
- Thymol

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Api Life Var (3,8 g + 3,8 g + 16,4 g + 76,0 g)/100 g Płytki do umieszczania w ulu

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Gatunki docelowe:

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

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

3.80 gram(s) / 100.00 gram(s)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

3.80 gram(s) / 100.00 gram(s)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

16.40 gram(s) / 100.00 gram(s)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

76.00 gram(s) / 100.00 gram(s)

Postać farmaceutyczna:

Pasek do zawieszania w ulu

Okres karencji w zależności od drogi podania:

W ulu:

-

Honey bee

- Honey. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QP53AX30

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)

[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne w:

Poland

Opis opakowania:

Worek wielowarstwowy PET/papier/PE/Aluminium/PE zawierający 2 płytki o wymiarach 7,5 x 5,0 x 0,5 cm i wadze 11g.

Informacje dodatkowe

Typ uprawnień:

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

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

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

Podmiot odpowiedzialny:

Chemicals Laif S.p.A.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

30/04/2004

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Chemicals Laif S.p.A.

Organ odpowiedzialny:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numer pozwolenia:

1489

Data zmiany statusu pozwolenia:

30/04/2004

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

Dokumenty

oznakowanie opakowań

Charakterystyka produktu leczniczego

Ulotka dla pacjenta

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000060071>