

Apifosz 3,2 % koncentrátum mézeltő méheknek A.U.V.

Dopuszczony

- Coumafos

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Apifosz 3,2 % koncentrátum mézeltő méheknek A.U.V.

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](#)
32.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Koncentrat do sporządzania roztworu na skórę

Okres karencji w zależności od drogi podania:

W ulu:

-

Honey bee

- Honey. 42 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QP53AF08

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

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w węgierski

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:

Fortevit Kft.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

10/02/2015

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Primavet Produkt Kft.

Organ odpowiedzialny:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numer pozwolenia:

Te informacje nie są dostępne dla tego produktu.

Data zmiany statusu pozwolenia:

10/02/2015

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