

Apilife Var Bee-Hive Strip for Honey Bees

Autorizado

- Levomenthol
- Camphor
- Cineole
- Thymol

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Apilife Var bee-hive strip for honey bees
Apilife Var Bee-Hive Strip for Honey Bees

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Aplicação apícola

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

0.39 grama(s) / 1.00 Fita

Disponível apenas em inglês

0.39 grama(s) / 1.00 Fita

Disponível apenas em inglês

1.72 grama(s) / 1.00 Fita

Disponível apenas em inglês

8.00 grama(s) / 1.00 Fita

Forma farmacêutica:

Tira para colmeia

Intervalo de segurança por via de administração:

Aplicação apícola:

-

Honey bee

- Honey. 0 dia

Do not use during honey flow in order to avoid to adulterate the taste of the honey

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP53AX30

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Reino Unido (Irlanda do Norte)

Disponibilidade:

Reino Unido (Irlanda do Norte)

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Informações adicionais**Tipo de direito:**

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês
Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês

Titular da autorização de introdução no mercado:

Chemicals Laif S.p.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

24/06/2009

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Chemicals Laif S.p.A.

Autoridade responsável:

The Veterinary Medicines Directorate

Número da autorização:

Vm 23101/4000

Data da alteração do estado de autorização:

24/06/2024

Estado-Membro de referência:

Itália

Número de procedimento:

IT/V/0123/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Bulgária França Alemanha Grécia Portugal Eslovénia
Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.