

API-Bioxal 62 mg/ml bee-hive solution

Autorizado

- Oxalic acid

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

API-Bioxal 62 mg/ml bee-hive solution

Substância ativa:

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](#)
62.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução para colmeias

Intervalo de segurança por via de administração:

Aplicação apícola:

•

Honey bee

- Honey. 0 dia

Do not use in colonies with supers or during honey flow.

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP53AG03

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Letónia

Disponibilidade:

Letónia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

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](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Chemicals Laif S.p.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

23/03/2021

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Chemifarma S.p.A.

Autoridade responsável:

Food And Veterinary Service

Número da autorização:

V/MRP/21/0021

Data da alteração do estado de autorização:

23/03/2021

Estado-Membro de referência:

Hungria

Número de procedimento:

HU/V/0145/001

Estados-Membros envolvidos:

Letónia Polónia Eslováquia

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.