

OPTIVAR 500 MG BEE-HIVE STRIPS FOR HONEY BEES

Autorizado

- Amitraz

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

OPTIVAR 500 MG BEE-HIVE STRIPS FOR HONEY BEES

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](#)
500.00 miligrama(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. Do not extract honey from the brood chamber. Do not harvest honey for human consumption while the treatment is in place. Brood combs should be replaced with new foundation at least every three years. Do not reuse brood frames as honey frames.

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP53AD01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Espanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

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:

Veto-Pharma

Data de autorização de introdução no mercado:

30/04/2026

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Veto-Pharma

Autoridade responsável:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número da autorização:

4510 ESP

Data da alteração do estado de autorização:

1/05/2026

Estado-Membro de referência:

França

Número de procedimento:

FR/V/0515/001

Estados-Membros envolvidos:

Bulgária Croácia Chipre República Checa Estónia Grécia Hungria Irlanda
Itália Letónia Lituânia Polónia Portugal Roménia Eslovénia Espanha
Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

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

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.