

# APITRAZ 500 mg bee-hive strips for honey bees

Autorizado

- Amitraz

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

APITRAZ 500 mg bee-hive strips for honey bees

APITRAZ 500 mg impregnált csík mézelő méhek részére A.U.V.

### 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
- Honey. no withdrawal period

Do not harvest honey during the 6 week treatment period

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QP53AD01

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Hungria

---

**Descrição da embalagem:**

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

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

9/02/2016

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Autoridade responsável:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Número da autorização:**

3710/X/16 NÉBIH ÁTI

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

9/02/2016

---

**Estado-Membro de referência:**

Espanha

---

**Número de procedimento:**

ES/V/0197/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bulgária Croácia Chipre República Checa França Alemanha Grécia  
Hungria Itália Portugal Roménia Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Resumo das características do medicamento

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

Folheto informativo

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

Rotulagem

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

Combined File of all Documents

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