

# APIGUARD GEL (25% THYMOL) FOR BEEHIVE USE

Autorizado

- Thymol

## Identificação do produto

**Nome do medicamento veterinário:**

APIGUARD GEL (25% THYMOL) FOR BEEHIVE USE

---

**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](#)  
12.50 grama(s) / 1.00 Recipiente

---

**Forma farmacêutica:**

Gel para colmeia

---

**Intervalo de segurança por via de administração:**

**Aplicação apícola:**

- 

**Honey bee**

- Honey. 0 dia

---

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

QP53AX22

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Alemanha

---

**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 italiano letão lituano Norwegian

---

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

Vita Bee Health Limited

---

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

2/12/2002

---

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

Cicieffe S.r.l.

---

**Autoridade responsável:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Número da autorização:**

400616.00.00

---

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

22/03/2011

---

**Estado-Membro de referência:**

França

---

**Número de procedimento:**

FR/V/0132/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica República Checa Dinamarca Alemanha Grécia Irlanda Itália  
Luxemburgo Países Baixos Polónia Eslováquia Espanha Suécia  
Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

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

## Documentos

Package Leaflet

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.