

APIGUARD GEL (25% THYMOL) FOR BEEHIVE USE

Autorizado

- Thymol

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

APIGUARD GEL (25% THYMOL) FOR BEEHIVE USE

Apiguard 12.5 g Gel

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:

Luxemburgo

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:

29/04/2010

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Cicieffe S.r.l.

Autoridade responsável:

Ministry Of Health And Social Security

Número da autorização:

V/800/02/12/0747

Data da alteração do estado de autorização:

29/04/2010

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

Documentos

Resumo das características do medicamento

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