

Oxybee 39.4 mg/ml - Powder and solution for bee-hive dispersion

Autorizado

- Oxalic acid dihydrate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Oxybee 39.4 mg/ml - Powder and solution for bee-hive dispersion

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](#)
34.90 miligrama(s) / 1.00 Frasco

Forma farmacêutica:

Pó e veículo para dispersão para colmeias

Intervalo de segurança por via de administração:

Aplicação apícola:

•

Honey bee

- Honey. 0 dia
Zero days

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP53AG03

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Áustria , Bélgica , Bulgária , Croácia , Chipre , República Checa , Dinamarca , Estónia ,
Finlândia , França , Alemanha , Grécia , Hungria , Islândia , Irlanda , Itália , Letónia ,
Listenstaine , Lituânia , Luxemburgo , Malta , Países Baixos , Noruega , Polónia ,
Portugal , Roménia , Eslováquia , Eslovénia , Espanha , Suécia ,
Reino Unido (Irlanda do Norte)

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:

Dany Bienenwohl GmbH

Data de autorização de introdução no mercado:

1/02/2018

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Wirtschaftsgenossenschaft deutscher Tieraerzte eG

Autoridade responsável:

European Commission

Número da autorização:

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

Data da alteração do estado de autorização:

1/02/2018

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

português (PDF)

Publicado em: 8/01/2024

[Descarregar](#)

ema-puar-oxybee-v-4296-par-en.pdf