

APIVAR 500 MG AMITRAZ BEE-HIVE STRIPS FOR HONEY BEES

Autorizado

- Amitraz

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

APIVAR 500 MG AMITRAZ 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](#)
0.50 grama(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 when the treatment is in place. Brood combs should be replaced with new foundation at least every three years. Do not recycle brood frames as honey frames.

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP53AD01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Dinamarca

Disponibilidade:

Dinamarca

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em francês

Disponível apenas em francês

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](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Veto-Pharma

Data de autorização de introdução no mercado:

2/10/2017

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Veto-Pharma

Autoridade responsável:

Danish Medicines Agency

Número da autorização:

59387

Data da alteração do estado de autorização:

2/10/2017

Estado-Membro de referência:

França

Número de procedimento:

FR/V/0319/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Bulgária Croácia Chipre República Checa Dinamarca
Finlândia Alemanha Grécia Hungria Irlanda Lituânia Noruega Polónia
Roménia Eslováquia Eslovénia Suécia 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). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.