

# 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:**

Suécia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [sueco](#)

Disponível apenas em [sueco](#)

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:**

24/11/2017

---

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

Veto-Pharma

---

**Autoridade responsável:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Número da autorização:**

56256

---

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

24/11/2017

---

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

## Documentos

### Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

### Labelling

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.

eu-puar-frv0319001-mr-rpe362-en.pdf