

Apistan 10.3% w/w Bee Hive Strip

Autorizado

- Tau-fluvalinate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Apistan 10.3% w/w Bee Hive Strip

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](#)
0.82 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. To avoid accumulation of residues in wax, brood frames should be replaced with new foundation on regular basis. Do not recycle wax from treated colonies for use as foundation in brood or honey frames.

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP53AC10

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Reino Unido (Irlanda do Norte)

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:

26/11/1998

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Pharmapac Limited
Vita (Europe) Limited
Cicieffe S.r.l.

Autoridade responsável:

The Veterinary Medicines Directorate

Número da autorização:

Vm 61437/3000

Data da alteração do estado de autorização:

10/09/2021

Estado-Membro de referência:

Suécia

Número de procedimento:

SE/V/0121/001

Estados-Membros envolvidos:

Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

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.