

Api-Bioxal 632.7 mg/g bee-hive powder

Autorizado

- Oxalic acid dihydrate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Api-Bioxal 632.7 mg/g bee-hive powder

Api-Bioxal 0.71 g/g Pulver zur Anwendung im Bienenstock für Honigbienen

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](#)

886.00 miligrama(s) / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Pó para colmeias

Intervalo de segurança por via de administração:**Aplicação apícola:**

-

Honey bee

- Honey. 0 dia

Do not use in colonies with supers or during honey flow.

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

Disponibilidade:

Áustria

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

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](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Chemicals Laif S.p.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

8/09/2015

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Chemifarma S.p.A.

Autoridade responsável:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Número da autorização:

836485

Data da alteração do estado de autorização:

8/09/2015

Estado-Membro de referência:

Itália

Número de procedimento:

IT/V/0132/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bulgária Croácia França Irlanda Noruega Portugal Roménia
Eslovénia Espanha Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

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

Folheto informativo

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

Resumo das características do medicamento

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

Rotulagem

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