

# Api-Bioxal 0.71 g/g bee-hive powder

Autorizado

- Oxalic acid dihydrate

## Identificação do produto

**Nome do medicamento veterinário:**

Api-Bioxal 0.71 g/g bee-hive powder

---

**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](#)  
1.00 grama(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:**

França

---

**Disponibilidade:**

França

---

**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:**

14/08/2015

---

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

Chemifarma S.p.A.

---

**Autoridade responsável:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Número da autorização:**

FR/V/1748622 6/2015

---

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

3/06/2016

---

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

## Documentos

Combined File of all Documents

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.

### Package Leaflet and Labelling

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