

Apilife Var bee-hive strip for honey bees

Autorizado

- Thymol
- Cineole
- Camphor
- Levomenthol

Identificação do produto

Nome do medicamento:

Apilife Var bee-hive strip for honey bees

Apilife Var ενδοκυψελικές ταινίες μελιτοφόρων μελισσών

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#)

[English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Aplicação apícola

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

8.00 grama(s) / 1.00 Fita

Disponível apenas em [English](#)

1.72 grama(s) / 1.00 Fita

Disponível apenas em [English](#)

0.39 grama(s) / 1.00 Fita

Disponível apenas em [English](#)

0.39 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 in order to avoid to adulterate the taste of the honey

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QP53AX30

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Grécia

Disponível em:

Grécia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [English](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Chemicals Laif S.p.A.

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

26/01/2010

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Chemicals Laif S.p.A.

Autoridade responsável:

National Organization For Medicines

Número da autorização:

57054/31-08-2015/K-0183001

Data de alteração do estado de autorização:

9/01/2020

Estado-Membro de referência:

Itália

Número de procedimento:

IT/V/0123/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Bulgária França Alemanha Grécia Portugal Eslovénia

Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:
www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000076953>