

# Api-Bioxal 44.2 mg/ml bee-hive solution

Autorizado

- Oxalic acid

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

Api-Bioxal 44.2 mg/ml bee-hive solution

Api-Bioxal 44.2 mg/ml разтвор за употреба във вътрешността на пчелни кошери

### 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](#)

44.20 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

**Forma farmacêutica:**

Solução 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 sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Bulgária

---

**Disponibilidade:**

Bulgária

---

**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:**

12/10/2021

---

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

Chemifarma S.p.A.

---

**Autoridade responsável:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Número da autorização:**

0022-3092

---

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

12/10/2021

---

**Estado-Membro de referência:**

Itália

---

**Número de procedimento:**

IT/V/0132/002

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bulgária Croácia 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). 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.

#### Package Leaflet and Labelling

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