

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

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.