

# APIGUARD MULTIDOSE 0.25 G/G BEE-HIVE GEL

Autorizado

- Thymol

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

APIGUARD MULTIDOSE 0.25 G/G BEE-HIVE GEL

Apiguard vet 12,5 g/dos bikupegel

### 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](#)  
0.25 grama(s) / 1.00 grama(s)

**Forma farmacêutica:**

Gel para colmeia

---

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

- 

**Honey bee**

- Honey. 0 dia Do not use during honey flow.

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QP53AX22

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário não sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Suécia

---

**Descrição da embalagem:**

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](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Vita Bee Health Limited

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

17/07/2022

---

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

Cicieffe S.r.l.

---

**Autoridade responsável:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Número da autorização:**

62072

---

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

17/07/2022

---

**Estado-Membro de referência:**

França

---

**Número de procedimento:**

FR/V/0132/002

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Irlanda Itália Polónia Espanha Suécia

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

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

## Documentos

Folheto informativo

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.

## Resumo das características do medicamento

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