

# Apilife Var bee-hive strip for honey bees

Autorizado

- Levomenthol
- Camphor
- Cineole
- Thymol

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

Apilife Var bee-hive strip for honey bees  
API LIFE VAR

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

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

0.39 grama(s) / 1.00 Fita

Disponível apenas em inglês

0.39 grama(s) / 1.00 Fita

Disponível apenas em inglês

1.72 grama(s) / 1.00 Fita

Disponível apenas em inglês

8.00 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 não sujeito a prescrição veterinária

---

### Estado da autorização:

Autorizado

---

### Autorizado em:

Alemanha

---

### Disponibilidade:

Alemanha

---

**Descrição da embalagem:**

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:**

18/08/2009

---

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

Chemicals Laif S.p.A.

---

**Autoridade responsável:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Número da autorização:**

401267.00.00

---

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

5/11/2014

---

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

## Documentos

Resumo das características do medicamento

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

Combined File of all Documents

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