

# API-Bioxal 62 mg/ml bee-hive solution

Autorizat

- Oxalic acid

## Identificarea produsului

**Denumirea medicamentului:**

API-Bioxal 62 mg/ml bee-hive solution

---

**Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

**Specia țintă:**

Albine melifere

---

**Calea de administrare:**

-

---

## Detalii produs

**Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în [Engleză](#)  
62.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

---

**Forma farmaceutică:**

Soluție pentru stup de albine

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

-:

•

### **Albine melifere**

- Honey. 0 zi

Do not use in colonies with supers or during honey flow.

---

### **Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QP53AG03

---

### **Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează fără prescripție veterinară

---

### **Status autorizație:**

Valid

---

### **Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

### **Disponibil în:**

Latvia

---

### **Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

## **Informații suplimentare**

### **Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

### **Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

---

### **Deținătorul autorizației de comercializare:**

Chemicals Laif S.p.A.

---

**Data autorizației de comercializare:**

23/03/2021

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Chemifarma S.p.A.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Food And Veterinary Service

---

**Numărul autorizației:**

V/MRP/21/0021

---

**Data modificării statusului autorizației:**

23/03/2021

---

**Statul membru de referință:**

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană  
Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

---

**Numărul procedurii:**

HU/V/0145/001

---

**State membre interesate:**

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană  
Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană  
Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană  
Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să  
accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.