

API-Bioxal 62 mg/ml bee-hive solution

Autorizat

- Oxalic acid

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

API-Bioxal 62 mg/ml bee-hive solution

API-Bioxal 62 mg/ml, roztok na použití v úli

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:

Slovakia

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:

6/05/2021

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Chemifarma S.p.A.

Autoritatea responsabilă:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numărul autorizației:

96/015/MR/21-S

Data modificării statusului autorizației:

6/05/2021

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

Documente

Combined File of all Documents

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