

File downloaded on 2026-06-18

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/ro/600000047206>

MAQS Formic Acid 68.2g Beehive Strips for Honey Bees

Neautorizat

- Formic acid

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

MAQS Formic Acid 68.2g Beehive Strips for Honey Bees

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Albine melifere

Calea de administrare:

Administrare cutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

68.20 gram(e) / 1.00 Strip

Forma farmaceutică:

Bandă pentru administrare în stup de albine

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare cutanată:

-

Albine melifere

- Honey. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QP53AG01

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează fără prescripție veterinară

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:

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

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

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](#) [Italiană](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

NOD Apiary Ireland Limited

Data autorizației de comercializare:

2/05/2014

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Animal Health Distributors Limited
Lohmann Pharma Herstellung GmbH

Autoritatea responsabilă:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numărul autorizației:

402071.00.00

Data modificării statusului autorizației:

20/06/2023

Statul membru de referință:

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

Numărul procedurii:

IE/V/0518/001

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.