

Apistan 10.3% w/w Bee Hive Strip

Autorizat

- Tau-fluvalinate

Product identification

Denumirea medicamentului:

Apistan 10.3% w/w Bee Hive Strip
Apistan vet 10,3 % Bikupestrip

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Albine melifere

Calea de administrare:

-

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)
0.82 gram(e) / 1.00 Strip

Forma farmaceutică:

Bandă pentru utilizare în stup de albine

Withdrawal period by route of administration:

- :
- **Albine melifere**

- Honey. 0 zi

Do not use during honey flow. Do not extract honey from the brood chamber. Do not harvest honey when the treatment is in place. To avoid accumulation of residues in wax, brood frames should be replaced with new foundation on regular basis. Do not recycle wax from treated colonies for use as foundation in brood or honey frames.

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QP53AC10

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Vita Bee Health Limited

Marketing authorisation date:

28/10/2011

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Pharmapac Limited
Vita (Europe) Limited

Autoritatea responsabilă:

Medical Products Agency

Numărul autorizației:

44389

Data modificării statusului autorizației:

28/10/2011

Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Numărul procedurii:

SE/V/0121/001

State membre interesate:

Disponibile numai în [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Prospectul

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

Rezumatul caracteristicilor produsului

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000019365>