

File downloaded on 2026-04-13

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000019366>

Apistan 10.3% w/w Bee Hive Strip

Autorizat

- Tau-fluvalinate

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Apistan 10.3% w/w Bee Hive Strip

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Albine melifere

Calea de administrare:

-

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

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

Forma farmaceutică:

Bandă pentru administrare în stup de albine

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

-:

-

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 eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează fără prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Lituaniană](#) [Portugheză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

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](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Vita Bee Health Limited

Data autorizației de comercializare:

26/11/1998

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Pharmapac Limited
Vita (Europe) Limited
Cicieffe S.r.l.

Autoritatea responsabilă:

The Veterinary Medicines Directorate

Numărul autorizației:

Vm 61437/3000

Data modificării statusului autorizației:

10/09/2021

Statul membru de referință:

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

Numărul procedurii:

SE/V/0121/001

State membre interesate:

Disponibile numai în [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Lituaniană](#) [Portugheză](#) [Suedeză](#)
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați 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.