

# APITRAZ 500 mg bee-hive strips for honey bees

Oprávněný

- Amitraz

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

APITRAZ 500 mg bee-hive strips for honey bees

APITRAZ 500MG/ταινία ΕΝΔΟΚΥΨΕΛΙΚΗ ΤΑΙΝΙΑ

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Použitie vo včelom úli

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

500.00 milligram(s) / 1.00 Strip

**Lieková forma:**

Průžok do úľa

---

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:****Použitie vo včelom úli:**

- 

**Honey bee**

- Honey. 0 day
- Honey. no withdrawal period

Do not harvest honey during the 6 week treatment period

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QP53AD01

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Grécko

---

**Dostupné v:**

Grécko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Dátum registrácie lieku:**

6/03/2016

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Zodpovedný orgán:**

National Organization For Medicines

---

**Číslo registrácie:**

94389/17/04-10-2018/K-0216901

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

15/05/2022

---

**Referenčný členský štát:**

Španielsko

---

**Číslo postupu:**

ES/V/0197/001

---

**Dotknuté členské štáty:**

Rakúsko Bulharsko Chorvátsko Cyprus Česko Francúzsko Nemecko Grécko  
Maďarsko Taliansko Portugalsko Rumunsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.